WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C12N 15/00, G01N 33/68, 33/577 A01N 65/00, A01H 1/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 90/04025

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

19. April 1990 (19.04.90)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/AT89/00058

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. Juni 1989 (13.06.89)

A-2604 Theresienfeld (AT).

(74) Anwälte: ITZE, Peter usw.; Amerlingstraße 8, A-1061 Wien (AT).

(30) Prioritätsdaten:

A 2554/88

14. Oktober 1988 (14.10.88)

(71) Annelder: BIOMAY BIOTECHNIK PRODUKTIONS-

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK, FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), IT (europäisches Patent) tent), LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, SE (europäisches Patent).

UND HANDELSGESELLSCHAFT M.B.H. [AT/AT]; Herrenstraße 2, A-4020 Linz (AT).

(72) Erfinder: BREITENBACH, Michael; Helfertgasse 44, A-1120 Wien (AT). KRAFT, Dietrich; Rebenweg 1/18/1, A-1170 Wien (AT). RUMPOLD, Helmut; Buchleitengasse 8/3, A-1180 Wien (AT). SCHEINER, Otto; Hohe Wandstraße 40, A-2364 Mariaenzersdorf (AT). BREITE-NEDER, Heimo; Döblinger Hauptstraße 9/1/7, A-1190 Wien (AT). PETTENBURGER, Karin; Schwindgasse 3, A-1040 Wien (AT). VALENTA, Rudolf; Beethovenstra-Se 18,

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: PROCESS FOR SCREENING AN EXPRESSION cDNA CLONE BANK FOR POLYNUCLEOTIDES

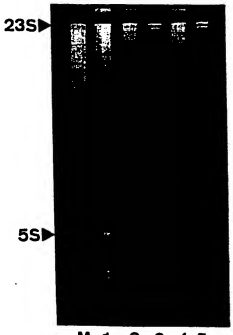
(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUM SCREENEN EINER EXPRESSIONS-cDNA-KLONBANK ZUR AUFFINDUNG VON POLYNUKLEOTIDEN

(57) Abstract

A process is disclosed for screening vegetable expression cDNA clone banks by means of IgE antibodies from the serum of allergic patients. This kind of screening is useful for finding polynucleotides whose the open reading frame codes for allergenic proteins. These proteins are characterized by the fact that their allergenic biological activity matches that of natural vegetable allergens.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren, bei welchem mittels IgE-Antikörper, die aus Allergikerseren stammen, pflanzliche Expressions-cDNA-Klonbanken gescreent werden. Diese Art des Screenings dient zur Auffindung von Polynukleotiden, deren offener Leserahmen für allergenwirksame Proteine kodiert. Diese Proteine sind dadurch gekennzeichnet, daß ihre biologische Aktivität als Allergen den in der Natur vorkommenden Planzenallergenen entspricht.



M 1 2.3 4.5

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale - Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	ML	Mali
AU	Australien	FI	Finnland	MR	Mauritanien
BB	Barbados	FR	Frankreich	MW	Malawi
BE	Belgien	GA	Gabon	NL	Niederlande
BF	Burkina Famo	GB	Vereinigtes Königreich	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	RO	Rumänien
BJ	Benin	n	Italien	SD	Sudan
BR	Brasilien	JP	Japan	SE	Schweden
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	- SN	Senegal
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SU	Soviet Union
CG	Kongo	П	Liechtenstein	11D	Tachad
CH	Schweiz	LK	Sri Lanka	ŦG	Togo
CM	Kamerun	ш	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland, Bundesrepublik	MC	Monaco		
DK	Dinemark	MG	Madagaskar		

WO 90/04025 PCT/AT89/00058

Verfahren zum Screenen einer Expressions-cDNA-Klonbank zur Auffindung von Polynukleotiden

Einleitung:

Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zum Screenen einer Expressions-cDNA-Klonbank zur Auffindung von Polynukleotiden, die in ihrem offenen Leserahmen für Proteine kodieren, deren biologische Aktivität als Allergene den in der Natur vorkommenden 5 Pflanzenallergenen entsprechen.

Mindestens 10% der Bevölkerung leiden zu verschiedenen Zeiten des Lebens und in verschiedenem Ausmaß an Pollenallergien. Die Patienten klagen zur Zeit des Pollenfluges über Juckreiz in der Nase, 10 juckende und gerötete Augen, Schnupfen, Lidödeme, öfters auch Husten und Asthmabeschwerden. Vorwiegend leichte, durch Wind . übertragene Pollen dringen zu den Schleimhäuten der Augen und des Respirationstraktes der Menschen vor, werden lokal teilweise aufgelöst und führen bei Patienten mit genetischer Disposition, 15 sogenannten Atopikern, zur Sensibilisierung und damit zu erhöhter Produktion von IgE-Antikörpern gerichtet gegen verschiedene Proteine aus den Pollen. Es handelt sich dabei in den Monaten Februar bis April um die Pollen von Bäumen, wie z. B. Erle, Hasel, Birke, in den Monaten Mai, Juni und Juli, um die Pollen von Grä-20 sern und Getreiden sowie in den Monaten Juli und August um die Pollen von Unkräutern, wie Beifuß, Wegerich, Ampfer und Gänsefuß. Bei neuerlichem Kontakt verursachen die Pollenproteine (Allergene) durch Verbindung mit IgE-Molekülen an der Oberfläche von Mastzellen in Schleimhäuten eine Freisetzung von Entzündungs-25 stoffen, wie Histamin, Leukotrienen, chemotaktischen Faktoren, plättchenaktivierendem Faktor (PAF) u. a., und führen zu einem

typischen Krankheitsbild (Heuschnupfen, Pollenasthma), welches als allergische Reaktion vom Typ I bezeichnet wird.

Die unangenehmen bis gefährlichen Wirkungen einer Pollenallergie 5 werden seit Jahrzehnten mit antiinflammatorischen Medikamenten und/oder mit Hilfe der sogenannten Hyposensibiisierung behandelt. Letztere besteht in der Zufuhr von krankheitsauslösenden Pollenproteinen in langsam steigender Dosierung in Form von Injektionen, oder, bei Kindern, in der Gabe von Tropfen bis zur Er-10 reichung einer deutlichen Abnahme der Symptome (Eintreten einer Toleranz). Diese Form der Immuntherapie gilt auf Grund ihrer Erfolge als Basis jeder Therapie einer Pollenallergie mit ausgeprägter Symptomatik. Voraussetzung für einen guten Erfolg für derartige Behandlungen ist allerdings, daß eine Diagnostik, die 15 Hautteste, serologische Teste u. dgl. umfaßt, mit genau definierten Pollenextrakten vorgenommen werden kann, und daß die Behandlung mit dem die Pollenallergie auslösenden Proteinen in adäquaten, exakt zu bestimmenden Konzentrationen vorgenommen wird. Bisher werden die Pollenproteine dadurch erhalten, daß 20 durch aufwendige Verfahren die Pollen gesammelt werden, wobei zu bedenken ist, daß die gesammelten Pollen in der Regel eine Mischung unterschiedlichster Pflanzenpollen darstellen, die anschließend in aufwendigen Verfahren entmischt, gereinigt und aufgearbeitet werden müssen. Weiters ist es mit den bekannten 25 Verfahren nahezu unmöglich, größere Mengen eines reinen Pollenproteins zu erhalten. Die eine Allergie hervorrufenden Proteine sind nämlich in unterschiedlichsten Konzentrationen an und in den Pollen zugegen, oft abhängig von Klima, Jahreszeit und Wetter. Daher wird bei Verwendung von nicht standardisierten Extrakten in 30 vielen Fällen den individuellen Gegebenheiten der Patienten zu wenig Rechnung getragen, was sich in mangelhaften Therapieerfolgen widerspiegelt.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren der 5 eingangs genannten Art zu schaffen, mit welchem die für allergische Reaktionen einsetzbaren Allergene bzw. die für sie kodierenden Polynukleotide auf einfache und spezifische Weise aufzufinden sind.

10 Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe dadurch gelöst, daß die in der Expressions-cDNA-Klonbank exprimierten Proteine mittels aus Allergikerseren stammenden IgE-Antikörpern identifiziert werden. Dadurch werden gezielt jene Proteine und die für sie kodierenden Polynukleotide erfaßt, die für die allergischen Reaktionen 15 verantwortlich sind.

Der cDNA-Klon, der für das im folgenden beschriebene Hauptallergen der Birke, Bet v I, codiert, ist in hohem Maße homolog zum dem Krankheitsresistenz der Erbse hervorrufenden Gen (55% Identität, 70% Homologie der Sequenz ohne Lücken). Das Erbsengen ist in gesundem Gewebe nicht aktiv, wird jedoch bei Kontakt mit Pflanzenpathogenen in großer Menge exprimiert. Es ist daher zu erwarten, daß dieses in hohem Maße konservierte Gen zum Schutz transgener Pflanzen gegen Planzenpathogene eingesetzt werden 25 kann.

METHODIK

I) RNA-Isolation wurde durchgeführt aus:

- 1) Blättern
- 2) Infloreszenzen, Wurzeln und Kallusgewebe
- 3) Pollen

von Betula verrucosa

5

1) Blatt RNA-Extraktion

5g Blattmaterial, aufbewahrt bei minus 70° C oder frisch gepflückt und in flüssigem N₂ transportiert, wurde in einer mit N₂
10 gekühlten Mühle zu Staub zermahlen. Dieser wurde in eine Reibschale transferiert und folgende Lösungen wurden hinzugefügt:

- 1) 8 ml Tris(hydroxymethyl)-aminomethan/Natrium-docdecylsulfat (Tris/SDS) Puffer (0,1 M Tris.HCl pH 8.0, 1% w/v SDS)
- 2) 4 ml mit 1 M Tris.HCl, pH 8,0, gepuffertes Phenol
- Das zerriebene Gewebe wurde in dieser Mischung (1-3) zu einer feinen Suspension aufgerührt, in Corex-Röhrchen transferiert, kräftig gemischt und in einer Sorvallzentrifuge 5 Minuten bei 6800 g und 4° C zentrifugiert. Es folgte eine nochmalige PCI(Phe-20 nol-CHCl₃-Isoamylalkohol)-Extraktion der wäßrigen Phase, eine Phasentrennung durch Zentrifugation bei 3000 g für 5 Minuten und nochmalige CHCl₃-Extraktion der wäßrigen Phase. Zu dieser wurden 10 vol% 2M CH₃COONa (NaAc) pH 5,8 und 250 vol% absolutes Ethanol (EtOH) zugegeben und die gesamten Nukleinsäuren über Nacht bei -25 20° C gefällt.

Diese wurden 10 Minuten in einem Beckmann JS13-1 "swing out"

Rotor bei 3000 g und 4° C abzentrifugiert, der Überstand verworfen, das Pellet mit 70% EtOH gewaschen und in inem Exsiccator getrocknet. Das Pellet wurde anschließend in 2 ml H₂O aufgelöst und in Eppendorfgefäße transferiert. Darauf folgt die Zugabe von 5 150 mg festem NaCl/ml und Aufbewahrung der Lösung bei 4° C für 5 Stunden.

Die nach dieser Zeit ausgefallene RNA wurde bei 4°C und 15.000 g in einer Eppendorf Zentrifuge pelletiert. Das Pellet wurde mit 10 0,5 ml 2,5 M NaCl gewaschen, die RNA wiederum wie oben pelletiert und der Waschvorgang wiederholt. Anschließend wurde das Pellet dreimal mit 0,5 ml 70% EtOH gewaschen, getrocknet und in 360 ul sterilem Wasser gelöst. Die Fällung der RNA erfolgte durch Zugabe von 40 ul 2M NaAc, pH 5,8 und 1 ml absolutem EtOH bei -20°C über 15 Nacht. Die RNA wurde wiederum pelletiert, das Pellet zweimal mit 0,5 ml 70% EtOH gewaschen, getrocknet und in 100 ul sterilem Wasser gelöst. Die Aufbewahrung der RNA erfolgte bei -20°C.

2) <u>Infloreszenzen, Wurzelmaterial und Kallusgewebe: Cetyltri-</u> 20 <u>methylammoniumbromid (CTAB)-Methode</u>

30 g Pflanzenmaterial wurde in flüssigem N₂ zerrieben und mit gleichem Volumen kochenden Extraktionspuffer (2% CTAB, 100 mM Tris.HCl, pH 7,8, 20 mM EDTA, 1,4 M NaCl, 1% beta-Mercaptoātha-25 nol) übergossen. Die Temperatur der Lösung wurde im Wasserbad unter Rühren auf 50°C gebracht, das Gemisch in SS-34 Zentrifugenröhrchen transferiert und mit gleichem Volumen CHCl₃:Isoamylalkohol (24:1, CI) versetzt und vorsichtig vermengt. Zentrifugation erfolgte 10 Minuten bei 17.400 g in einer Sorvall SS-34

zweites Röhrchen transferiert und ein Zehntel Volumen 10% CTAB-Lösung zugegeben (10% CTAB, 0,7 M NaCl). Darauf folgte eine nochmalige CI-Extraktion. Zur abgehobenen wäßrigen Phase wurde ein gleiches Volumen Präzipitationspuffer (1% CTAB, 50 mM Tris, 10 mM EDTA, pH 8,0) zugegeben und gut gemischt. Die Lösung wurde 30 5 Minuten bei Raumtemperatur stehengelassen, dann die Nukleinsäuren in einem SS-34 Rotor für 5 Minuten bei 3000 g abzentrifugiert. Das Pellet wurde in 10 ml 1 M gepufferter CsCl Lösung (50 mM Tris, 5 mM EDTA, 50 mM NaCl, pH 8,0) gelöst. Es erfolgte eine Zentrifugation über einem Polster aus 5,7 M gepuffertem CsCl 10 (2 ml, 50 mM Tris, 5 mM EDTA, 50 mM NaCl, pH 8,0) für 18 bis 20 Stunden bei 120.000 g in einem "swingout" Rotor. Die RNA fand sich im Pellet, wurde in sterilem H₂0 gelöst, gefällt und bei -20° C aufbewahrt.

153) RNA-Isolation aus Pollen

Glasstaub unter flüssigem N₂ zermahlen. Es erfolgte eine sofortige Zugabe von: 10 ml PCI, 10 ml Homogenisierungspuffer (10 mM 20 Tris, 200 mM NaCl, 5 mM MgCl₂, pH 9,0) und 0,5 ml 20 % SDS. Es wurde bis zur Verflüssigung des anfangs noch gefrorenen Gemisches ständig weitergerieben. Dieses Gemisch wurde dann in ein SS-34 Zentrifugationsröhrchen transferiert und auf Eis gestellt. Die Reibschale wurde mit 5 ml Homogenisierungspuffer und 1 % SDS 25 nachgewaschen. Die Lösung wurde in Zentrifugationsröhrchen unter ständiger Zwischenkühlung auf Eis 10 Minuten kräftig gemischt und danach 10 Minuten bei 3.000 g und 4° C zentrifugiert. Es folgte eine zweimalige PCI- und eine einmalige CI-Extraktion der wäßrigen Phase. Fällung der Nukleinsäuren erfolgte durch Zugabe

von 10 vol% 3 M NaAc, pH 4,8 und 250 vol% absolutem EtOH bei - 20° C über Nacht. Nach 10 minütiger Zentrifugation bei 12.000 g und 4° C wurde das Pellet einmal mit 70% EtOH gewaschen, ohne es von der Wand des Zentrifugationsröhrchens abzulösen und in geringer Menge H₂O gelöst und auf Eppendorfgefäße verteilt. Eine erneute Fällung erfolgt durch Zugabe von 10 vol% 3 M NaAc, pH 4,8 und 250 vol% absolutem EtOH.

Anreicherung von poly $(A)^{+}RNA$ in allen Fällen (1, 2 und 3) er10 folgte nach folgender Methode:

Die RNA wurde für 10 Minuten in einer Eppendorf Zentrifuge bei 15.000 g und 4° C aus der Fällung abzentrifugiert. Das Pellet wurde in einem Exsiccator 10 Minuten getrocknet und anschließend in 300 ul sterilem H_2 O auf Eis resuspendiert.

15

Oligo dT-Zellulose wurde in 0,1 M KOH gut suspendiert. Diese Suspension wurde in eine 1 ml fassende, mit Quarzwolle verschlossene Plastiksäule gegossen und diese zu 3/4 gefüllt. Anschließend wurde die Säule mit 5 ml 0,1 M KOH gewaschen und mit Wasser bis zur Erreichung eines neutralen pH-Wertes gespült. Die Säule wurde mit 4 ml Ladepuffer (0,5 M LiCl, 10 mM Tris.HCl, pH 7,5, 1 mM EDTA, 0,1% SDS) äquilibriert.

Die RNA-Probe wurde mit einer 5 M LiCl-Lösung auf eine 0,5 M 25 LiCl-Konzentration eingestellt, bei 60°C für 10 Minuten denaturiert und dann auf Trockeneis rasch abgekühlt. Die Probe wurde auf die Säule aufgetragen, mit 1 ml Ladepuffer nachgewaschen und nochmals auf die Säule aufgetragen. Anschließend wurde die Säule mit 5 ml "middle rinse" Puffer (10 mM Tris.HCl, pH 7,5, 1 mM 30 EDTA, 0,15 mM LiCl, 0,1% SDS) gespült.

Die Elution der poly(A)⁺ RNA-haltige Fraktion erfolgte durch Spülen der Säule mit 8 x 300 ul Portionen von auf 60^OC erwärmtem Elutionspuffer (2 mM EDTA, pH 8,0, 0,1% SDS). Die RNA wurde durch Zugabe von 3 M NaAc, pH 4,8, zu einer Konzentration von 0,3 M und 5 300 vol% absolutem EtOH bei -20^OC über Nacht gefällt.

II) RNA-Charakterisierung

erfolgte durch

- 10 a) Auftragen der Gesamt-RNA auf ein Polyacrylamid(6%)-Harnstoff(50%)gel und Elektrophorese unter Verwendung von 5S-, 16Sund 23S-RNAs als Vergleichsubstanzen (Fig. 1).
- b) Bestimmung der poly(A)⁺ RNA-haltigen Fraktion nach oligo-dT-,
 15 Säule erfolgte durch Auftragen von Aliquots auf 1% Agaroseplatten mit 0,5 ug Ethidiumbromid/ml und Sichtbarmachung der Dots auf einem UV-Transilluminator.

III) cDNA-Synthese

20

- 1 ug poly(A) + RNA wurde zur cDNA-Synthese in folgender Reaktion eingesetzt:
- a) Synthese des ersten Stranges:
- 4 ul 5 x Puffer für die Synthese des ersten Stranges

 (250 mM Tris.HCl, pH 8,3, 250 mM KCl, 50 mM MgCl₂, 50 mM

 Dithiothreit)
 - 1 ul 20 mM Natriumpyrophosphat
 - 1 ul humaner plazentaler RNAse-Inhibitor (20 U/ul)

1 ul oligo dT (12-18) 1,6 mg/ml

0,5 ul alpha 32P-dCTP (5 uCi)

5 H₂O ad 20 ul

Nach Mischen erfolgte die Zugabe von 20 U reverser Transkriptase und danach Inkubation bei 42°C für 60 Minuten. Die Messung der Synthese des ersten Stranges ergab einen typischen Einbau von 10 100.000 cpm/ug RNA.

- b) Synthese des zweiten Stranges
 - 20 ul Reaktionsgemisch von a)
 - 20 ul 5x Puffer für die Synthese des 2. Stranges (100 mM Tris.HCl, pH 7,5, 0,5 M KCl, 25 mM ${\rm MgCl}_2$, 50 mM
- 15 (NH₄)₂SO₄, 50 mM Dithiothreit)

5 ul alpha 32P-dCTP (50 uCi)

0,8 U Ribonuclease H aus E. coli

23 U DNA Polymerase I aus E. coli

H₂O ad 100 ul

20 Mischen und Inkubieren: 12° C für 60 Minuten, 22° C für 60 Minuten, danach 70° C für 10 Minuten. Es folgte ein Abkühlen des Reaktionsgemisches auf Eis, Zugabe von 2,0 U T4 DNA-Polymerase und Inkubation bei 37° C für 10 Minuten (Hier konnte wie oben ein Aliquot zur Messung des radioaktiven Einbaues in den 2. Strang 25 entnommen werden; es ergab sich ein Einbau von 90% des Einbaues in den ersten Strang).

Im weiteren erfolgte eine 2 malige PCI-Extraktion und eine einmalige CI-Extraktion der doppelsträngigen cDNA. Gefällt wurde mit
30 dem gleichen Volumen 4 M NH₄-Acetat und 200 vol% absolutem EtOH für

20 Minuten bei -70° C. Die cDNA wurde für 10 Minuten bei 15.000 g und 4° C abz ntrifugiert, das Pellet in 100 ul sterilem H₂O gelöst und nochmals – wie oben angegeben – gefällt. Das wiederum abzentrifugierte Pellet wurde mit 500 ul 70% EtOH gewaschen, 5 Minuten wie oben zentrifugiert und in 20 ul ster. H₂O gelöst.

IV) cDNA Klonierung in lambda gt 11

- 1) Methylierung der cDNA zum Schutz interner Eco RI-Restriktions-10 stellen. Reaktionsgemisch:
 - 1 ug cDNA in 10 ul sterilem H₂O
 - 4 ul 5 x Eco RI-Methylase-Puffer (250 mM Tris.HCl, pH 7,5, 5 mM EDTA, 25 mM Dithiothreit)
- 2 ul 100 uM S-adenosyl-L-methionin (Stocklösung: 10 mM S-adeno-15 syl-L-methionin in 10 mM CH_3COONa -Puffer, pH 5,0. Verdünnung 1:10⁻² in sterilem H_2O kurz vor Gebrauch).
 - 4 ul steriles H₂O
 - 20 U Eco RI Methylase
- Inkubation bei 37° C für 60 Minuten, Enzymaktivierung bei 70° C 20 für 10 Minuten.
 - 2) Ligation der Eco RI-Linker: 5'd(pGGAATTCC), 500 ug/ml. Linkerligation:
 - 20 ul Methylierungsreaktion von 1)
- 25 3 ul 10x Ligationspuffer (500 mM Tris.HCl, pH 7,5, 100 mM MgCl₂, 200 mM Dithiothreit, 50 mM ATP, 50 ug /ml bovines Serumalbumin)
 - 2 ul Eco RI-Linker (0,5 ug/ul)
 - 5 ul steriles H₂O
- 30 5 U T4 DNA-Ligase

Inkubation bei 15° C 16-20 Stunden. Mit Hilfe der T4 DNA-Ligase wurden die Eco RI-Linker an beiden Enden der cDNA ligiert.

3) Verdau der Eco RI gelinkerten cDNA mit Eco RI.

Dadurch wurde ein einziges Eco RI "sticky end" an jedem Terminus der 5 cDNA geschaffen und überschüssige Linkermoleküle entfernt. Reaktion: 30 ul Reaktionsgemisch aus 2)

10 ul 10x Eco RI Puffer

60 ul steriles H₂O

100 U Eco RI (1M Tris.HCl, pH 7,5, 0,5 M NaCl, 0,1 M MgCl2)

10 Inkubation bei 37[°] C für 5 Stunden, anschließende Enzyminaktivierung bei 70[°] C für 10 Minuten.

4) Abtrennen der cDNA von überschüssigen Linkermolekülen

Vor der Insertion der cDNA in lambda gt 11 müssen die überschüssigen Linkermoleküle abgetrennt werden, um nicht mit der Klonierung zu interferieren. Zur Trennung wurden kommerziell erhältliche Säulen verwendet, die mit 6 ml STE Puffer (5,84 g NaCl, 1,21 g Tris, 0,37 g EDTA/l, pH 8,0) gewaschen und äquilibriert wurden. 100 ul mit Eco RI verdaute und gelinkerte cDNA wurden auf die Säule aufgetragen. Es wurden 200 ul Portionen mit STE Puffer von der Säule eluiert und separat in Eppendorfgefäßen aufgefangen. Die Aktivität der einzelnen Proben wurde gezählt (Cerenkov) und die Fraktionen mit dem höchsten Zählergebnis vereinigt. Die Fällung der cDNA dieser Fraktionen erfolgte durch Zugabe von 10 vol% 3 M NaAc und 250 vol% absolutem EtOH bei -20° C über Nacht. Die gefällte cDNA wurde 30 Minuten in einer Eppendorferzentrifuge bei 15.000 g abzentrifugiert und in sterilem H₂O zu einer Konzentration von 50 ng/ul gelöst.

5) Insertion der mit Eco RI-Enden versehenen cDNA in lambda qt 11 Die lambda gt 11 DNA war bereits mit Eco RI geschnitten und mit alkalischer Phosphatase dephosphoryliert (Clontech RI-lambda gt11, Cat. No. 6331-1) und somit für die Ligationsreaktion bereit:

5

200 ng cDNA

1 ug lambda gt 11 Arme

1 ug 10x Ligationspuffer (wie unter IV, 2.)

H₂O ad 10 ul

10 2.5 U T4 DNA Ligase

Die Inkubation erfolgte bei 140 C über Nacht.

- 6) In vitro-packaging des Ligationsgemisches erfolgte mit Gigapack Plus (Stratagene, Catalogue No. 200211).
- 15 Rasches Auftauen der beiden Extrakte (Sonic extract = SE, vom induzierten "prehead donor" BHB 2690; Freeze / Thaw extract = FTE, vom induzierten "packaging protein donor" BHB 2688). Der gesamte Ligationsansatz wurde zum aufgetauten FTE gegeben und 15 ul SE dazu pipettiert und mit der Pipette vorsichtig gemischt.
- 20 Inkubation für 2 Stunden bei Raumtemperatur. Danach erfolgte die Zugabe von 500 ul Phagenverdünnungspuffer (500 mg NaCl, 200 mg MgSO₄, 5 ml 1 M Tris. HCl, pH 7,5). Aufbewahrung der Phagensuspension erfolgte bei 4^o C.

25 7) Vorbereitung der E. coli Y 1090 Wirtszellen

E. coli Y 1090 (ATCC no. 37196 = E. coli delta lac.U.169proA⁺ delta lon araD139 strA hflA150 (chr::Tn10) (pMC9)) wurde auf einer LB-amp Platte (1000 ml bestehend aus 10 g Trypton, 5 g Hefeextrakt, 10 g NaCl, 15 g Agar-Agar, 100 mg Ampicillin, pH

7,5) ausgestrichen und über Nacht bei 37° C inkubiert. Einzelkolonien wurden gepickt und in 4 ml LB-amp-Medium unter Zusatz von 0,4 % Maltose über Nacht bei 37° C inkubiert. Die Über-Nacht-Kultur wurde abzentrifugiert und in 1 ml 10 mM MgSO₄ resuspen-5 diert. Diese Zellen waren für die Phagenadsorption bereit und konnten bei 4° C aufbewahrt werden.

8) Titration der lambda gt 11 Rekombinanten

Es wurde eine Verdünnungsreihe der Phagensuspension (nach dem 10 Packaging) in 10er Schritten angefertigt. Je 100 ul Y 1090 Zellen in 10 mM MgSO, wurden mit je 10 ul Phagensuspension der entsprechenden Verdünnung vermischt. Die Präadsorption der Phagenpartikel an die Wirtszellen erfolgte für 20 Minuten bei Raumtemperatur. Anschließend erfolgte die Zugabe von:

15 a) 2 ul Ampicillin (25 mg/ml)

- b) 10 ul 100 mM IPTG (Isopropyl-beta-D-thiogalaktopyranosid, gelöst in sterilem $\rm H_2O)$
- c) 10 ul einer 2%igen X-gal-Lösung (20 mg 5-Bromo-4-chloro-3-indolyl-beta-D-galaktopyranosid in 1 ml Dimethylformamid) pro
 20 ml
 - d) 4 ml 0,6 % Agarose in H₂O (bei 47° C im Wasserbad gehalten)

Rasches Durchmischen und Gießen der Topagarose erfolgte auf vorgewärmte (37°C) LB-amp-Platten. Die Platten wurden 10 Minuten 25 bei Raumtemperatur zur Verfestigung der Topagarose stehen gelassen und anschließend bei 43°C über Nacht inkubiert. Am darauffolgenden Tag erfolgt die Auszählung der weißen Plaques und damit der rekombinanten lambda gt 11 Phagen.

V) Expression des rekombinanten Proteins und Immunoscreening

Der lambda gt 11 Vektor erlaubt die kontrollierte Expression des rekombinanten Proteins in Form eines Fusionsproteins mit der beta-Galaktosidase.

1) Ausplattieren der cDNA-Bank

Y 1090 Wirtszellen wurden wie oben beschrieben vorbereitet, mit Phagen infiziert und auf LB-amp-Platten (Durchmesser 145 mm) so 10 ausplattiert, daß eine Dichte von 20.000 Plaques/Platte erreicht wurde. Die Platten wurden für 3-4 Stunden bei 43°C inkubiert, bis die Plaques in Erscheinung traten.

2) Induktion der Proteinexpression

15 Die Platten mit den Plaques wurden mit Nitrozellulosefiltern (Durchmesser 132 mm, in 10 mM IPTG getränkt und anschließend getrocknet) überlegt und bei 37° C für 3 Stunden inkubiert (Induktion der Expression). Anschließend wurden die Nitrozellulosemembranen, an denen auch die Fusionsprotein adsorbiert waren, vorsichtig abgezogen.

3) Immunoscreening

- a) Screening mit Patienten IgE
- i) Abwaschen der Agarosenpartikel: die Nitrozellulosefilter wurden mit 50 ml GP (50 mM Natriumphosphatpuffer, pH 7,5, 0,5% Tween 20, 0,5% w/v Rinderserumalbumin, 0,05% NaN3) überschichtet und für 5 Minuten bei 200 rpm auf einem Rundschüttler geschwenkt. Der Puffer wurde abgeschüttet und der Vorgang wiederholt.

ii) Absättigung der freien Bindungsstellen rfolgte mit 25 ml GP für mindestens 30 Minuten bei Raumtemperatur unter leichtem Schwenken

5 iii) 1. Antikörper

Das ausgewählte Serum eines Allergikers, dessen IgE-Antikörper das Hauptallergen der Birke (*Bet v* I), ein 17,5 kD Protein, erkennen, wurde 1:10 in GP verdünnt; mit dieser Serumverdünnung wurden die Blots über Nacht bei 4^o C unter leichtem 10 Schwenken inkubiert.

- iv) Waschen der Blots
- 3 maliges vorsichtiges Waschen der Blots erfolgte mit je 30 ml GP bei Raumtemperatur, wobei beim letzten Waschvorgang die 15 Blots für mindestens 30 Minuten mit dem Puffer geschwenkt wurden. Anschließend wurde der Puffer abgegossen.
 - v) Radioaktiver 2. Antikörper
 - 26 ml Lösung pro Rundfilter bestehend aus:
 - 2,6 ml 125 J markiertes anti-human IgE (Pharmacia Int.,
- 20 300 000 cpm/ml)
 - 23,4 ml GP (s.o.)
 - 234 ul Gelatine (100 ul/10 ml GP)

Die Inkubation erfolgte über Nacht bei Raumtemperatur unter leichtem Schwenken.

25

vi) Waschen der Blots

Die Blots wurden 3x mit je 30 ml GP gewaschen, wobei beim letzten Waschvorgang die Pufferlösung wieder für 30 Minuten über den Blotsn geschwenkt wurde. 5

vii) Trocknen der Blots und Exposition

Nach Trocknung der Blots erfolgte der autoradiographische Nachweis der lambda gt 11 Klone mit dem für $Bet\ v$ I kodierendem Insert durch Exposition mit einem Kodak XR Röntgenfilm für 72 Stunden bei -70° C.

b) Screening mit dem monoklonalen Antikörper BIP 1

- i) Waschen der Blots erfolgte mit 50 ml TBS (50 mM Tris.HCl,
 pH 7,4, 150 mM NaCl, 0,5% Tween 20)) für 5 Minuten bei 200 rpm auf einem Rundschüttler und bei Raumtemperatur. Anschließend wurde der Puffer abgegossen und der Vorgang 1x wiederholt.
- ii) Absättigen der freien Bindungsstellen mit je 25 ml TBS/PM
 .15 (= 3% w/v Trockenmilchpulver in TBS) für mindestens 30 Minuten bei Raumteperatur und 200 rpm.

iii) 1. Antikörper

25 ml unverdünnter BIP 1 Hybridomkulturüberstand pro Nitro-20 zellulosefilter: die Inkubation erfolgte bei 4⁰ C über Nacht unter leichtem Schwenken.

iv) Das Waschen der Blots erfolgte bei Raumtemperatur 3x mit jeweils 30 ml TBS pur, beim letzten Waschvorgang wurde der
 Blots mindestens 30 Minuten bei Raumtemperatur geschwenkt.

v) 2. Antikörper

30

Die Blots wurden mit einem anti-Maus-IgG Antikörper vom Kaninchen (Jackson Inc., Md, USA, affinity purified, 1:2000 in TBS/PM verdünnt) eine Stunde bei Raumtemperatur unter leichtem Schwenken inkubiert.

vi) Waschen der Blots

Es erfolgte ein 3 maliges Waschen mit TBS bei Raumtemperatur,

5 der letzte Waschvorgang für 30 Minuten unter leichtem Schwenken

vii) 3. Antikörper

26 ml pro Nitrozellulosefilter:

10 26 ml TBS/PM

13 ul ¹²⁵J markiertes anti-Kaninchen-Ig von der Ziege (Kirkegaard & Perry Labs., London, GB, 300 000 cpm/ml))
Die Inkubation erfolgte bei Raumtemperatur unter leichtem Schwenken für 1 Stunde.

15

viii) Waschen und Trocknen der Blots

Es folgte 4-maliges Waschen mit je 30 ml TBS (letzter Waschvorgang für 30 Minuten bei Raumtemperatur und 200 rpm auf dem
20 Rundschüttler). Die Blots wurden getrocknet und für 72 Stunden wie oben beschrieben exponiert.

Die optische Detektion der positiven Klone, deren Fusionsprotein in der Lage ist, humanes IgE (Fig. 2) bzw. den monoklonalen Antikörper BIP 1 zu binden, erfolgte durch die Schwärzung

25 auf den Röntgenfilmen.

VI) Reklonierung und Analyse der rekombinanten lambda gt 11 Phagen auf DNA-Niveau

1) Reklonierung

5 Aufgrund der hohen Plaquedichten mußten 2 Reklonierungsschritte zur Anreicherung der positiven Klone durchgeführt werden. Es wurden Phagenstanzen der positiven Plaques und davon Phagensuspensionen angefertigt. Diese wurden wiederum auf die Konzentration der Phagen titriert. Mit Hilfe des Immunoscreenings wurden 10 erneut die positiven Klone bestimmt. Es konnte eine Anreicherung bis zu 95 % erzielt werden (Fig. 2).

2) DNA-Analyse

- a) Herstellung eines "liquid lysate"
- 15 Ein singulärer Plaque wurde in 500 ul 10 mM MgSO₄ für mindestens 2 Stunden bei 4^o C ausgelaugt. 100 ul dieses Phageneluates wurden mit 100 ul E. coli Y 1090 Zellen in 10 mM MgSO₄ vermischt und 20 Minuten bei Raumtemperatur zur Adsorption der Phagen an die Wirtszellen stehengelassen. Diese Mischung wurde in 50 ml LB-
- 20 Medium transferiert. Die Bakterienzellen wurden bei 32° C bis zu einer OD 600 von 0,5-0,6 anwachsen gelassen. Anschließend wurde die Temperatur der Zellkultur im Wasserbad rasch auf 42° C gebracht und für weitere 20 Minuten im Luftbadschüttler bei 42° C gehalten. Danach wurde die Kultur so lange bei 37° C inkubiert,
- 25 bis die Lyse der Bakterienzellen abgeschlossen war. Eventuell noch intakte Bakterienzellen wurden durch die Zugabe von 10 ul CHCl₃ lysiert. Das Lysat wurde 10 Minuten bei 10.000 rpm in einem SS-34 Rotor abzentrifugiert. Der Überstand, der die Phagenpartikel enthielt, konnte bei 4⁰ C aufbewahrt werden.
- 30 Zu den 50 ml Phagenlysat wurden 10 ul DNAse (5mg/ml) und 25 ul

RNAse (10 mg/ml) zugegeben und eine Stunde bei 37° C inkubiert. Die Phagen wurden danach 1,5 Stunden bei 30.000 rpm in einem Beckmann SW-27 Rotor pelletiert. Das Pellet wurde in 200 ul 50 mM Tris.HCl, pH 8,0 resuspendiert. Die Phenolextraktion erfolgte 5 durch Zugabe gleichen Volumens gepufferten Phenols. Die Suspension mußte für 20 Minuten kräftig geschüttelt und anschließend für 2 Minuten abzentrifugiert werden. Die Phenolextraktion war zu wiederholen. Zur wäßrigen Phase wurden 200 ul CHCl₃ zugegeben, gut gemischt und kurz zentrifugiert. Dieser Vorgang war ebenfalls 10 zu wiederholen. Durch die Zugabe von 20 ul 3 M NaAc und 600 volk absolutem EtOH zur wäßrigen Phase wurde die Phagen-DNA bei Raumtemperatur präzipitiert. Nach 10 minütiger Zentrifugation wurde das Pellet mit 1 ml 70% EtOH gewaschen, dann getrocknet und in 200 ul sterilem H₂O resuspendiert.

15

b) Restriktionsanalyse

1 ug lambda gt 11 DNA wurde mit Eco RI verdaut. Da das Insert nicht aus dem Vektor geschnitten werden konnte, mußten die beiden der Insertionsstelle nächstliegenden Restriktionserkennungsstel20 len gewählt werden: KpnI und SacI (siehe lambda gt 11 Restriktionskarte, Fig. 3). Dadurch gelang es, ein 2,8 kb großes DNA-Fragment aus dem Vektor zu schneiden (Fig. 4A, Bahn 1; Fig. 4B), das zusätzlich zum Insert rechts und links je 1.000 bp an ursprünglicher lambda-Sequenz enthielt (Fig. 4B). Ein Doppelverdau mit

25 KpnI/Eco RI bzw. SacI/Eco RI zeigte, daß tatsächlich nur eine der beiden Eco RI Erkennungssequenzen verändert worden war, und zwar die der SacI-Schnittstelle näher liegende. Es wurde auf diese Weise ein 1,75 kbp großes Eco RI - SacI Fragment erhalten (Fig. 4A, Bahn 3, mit Doppelkaro markiert). Zum Subklonieren in das 30 Bluescript Plasmid wurde das 2,8 kb KpnI-SacI Fragment verwendet

(Fig. 4A, Bahn 1, mit Karo markiert).

VII) Fusionsprotein und Westernblot

5 Zum Nachweis der biologischen Aktivität (IgE-Bindungskapazität) des in lambda gt 11 hergestellten Fusionproteins dienten folgende Methoden:

1) Herstellung der lysogenen E. coli Y 1089

- 10 Einzelkolonien von Y 1089 (ATCC no. 37196 = *E. coli* delta lac U169 proA⁺ delta lon araD139 strA hflA 150 (chr::Tn10)(pMC9)) wurden in 10 ml LB amp Medium mit 0,4% Maltose inokuliert und über Nacht bei 37° C anwachsen gelassen. 1 ml dieser übernacht-kultur wurde in 50 ml auf 37° C vorgewärmtem LB amp Maltose-
- 15 Medium transferiert und bis zu einer OD 600 von 0,5 hochgezogen.

 Danach erfolgte eine Zugabe von 1 vol% 1 M MgSO₄ zur Kultur und eine Aufteilung in 100 ul Portionen. Dazu wurden 50 ul einer Phagenverdünnung (1,25 x 10⁸ plaque forming units/ml) pipettiert.

 Die Adsorption der Phagen an die Y 1089 Zellen fand für 20 Mi-
- nuten bei Raumtemperatur statt. Die so infizierten E. coli Zellen wurden auf LB amp Platten in einer Dichte von ungefähr 5 Zellen/cm² ausplattiert. Die Platten wurden über Nacht bei 32° C inkubiert. Einzelkolonien wurden gepickt und auf 2 separate LB amp Platten ausgestrichen. Eine Platte wurde bei 32° C und eine
- 25 bei 43° C inkubiert. Lysogene Y 1089 Zellen wuchsen bei 32° C, aber nicht bei 43° C.

2) Herstellung eines Proteinextraktes aus den lysogenen Zellen 100 ml LB Medium wurden mit einer Einzelkolonie eines rekombi 30nanten lysogenen *E. coli* Y 1089 inokuliert. Man ließ die Kultur

auf eine OD 600 von 0,5 heranwachsen, erhöhte dann die Temperatur rasch auf 42°C. Die Kultur wurde 20 Minuten bei 42°C gehalten. Die Zugabe von IPTG zu einer Konzentration von 10 mM führte zur Expression des Fusionsproteins. Die Kultur wurde 60 Minuten bei 537°C inkubiert, die Zellen anschließend bei Raumtemperatur geerntet. Das Zellpellet wurde in 1/30 des ursprünglichen Kulturvolumens in Phosphatpuffer (50 mM Natriumphosphatbuffer, pH 7,5) resuspendiert und sofort in flüssigem N₂ eingefroren. Auftauen in einem 37°C Wasserbad führte zu einer kompletten Lyse der indu-10 zierten lysogenen Bakterienzellen.

3) Polyacrylamidgelelektrophorese (PAGE) und Immunoblot

Die biologische Aktivität (IgE-Bindung) des Fusionsproteins wurde mittels Westernblot/Immunoblot erfaßt (Fig. 5A, B). Mittels SDS-15 PAGE (12%iges homogenes Polyacrylamidgel, 5%iges Stackinggel) aufgetrennte Proteine (500 ug Gesamtproteinextrakt aus rekombinanten lysogenen E. coli Zellen pro Bahn) wurden im elektrischen Feld bei 150 mA über 4 Stunden auf eine Nitrozellulosemembran transferiert (Transferpuffer: 25 mM Tris.HCl, 192 mM Glycin, 20 % 20 Methanol, pH 8,3). Die Nitrozellulose wurde in Streifen geschnitten, und freie Bindungsstellen wurden 30 Minuten bei Raumtemperatur mit folgendem Puffer abgesättigt: 50 mM Natriumphosphat, pH 7,5, 0,5% Tween 20, 0,5% BSA, 0,05% NaN₂

25 Der Nitrozelluloseträger wurde mit Allergikerserum überschichtet, welches in dem Puffer verdünnt war, der dem zur Absättigung der freien Bindungsstellen verwendeten Puffer entsprach. Zur Bestimmung von allergenspezifischem IgE wurde das Allergikerserum in diesem Puffer 1:4 verdünnt, zur Bestimmung des allergenspezi-30 fischen monoklonalen Antikörpers (BIP 1) wurden Gewebekultur-

überstände von Hybridomzellen unverdünnt eingesetzt.

Die Nitrozellulosestreifen wurden jeweils mit dem verdünnten Serum bzw. unverdünnten überstand über Nacht bei 4°C in schaukelnder Bewgung inkubiert. Die so inkubierten Streifen wurden nun 5 dreimal in den für die Absättigung der freien Bindungsstellen verwendeten Puffer gewaschen. Für die Bestimmung des allergenspezifischen IgE wurden die Streifen für 12 Stunden bei Raumtemperatur mit ¹²⁵J anti-Human-IgE inkubiert. Dieses anti-IgE wurde im oben angegebenen Puffer 1:4 verdünnt, der zusätzlich 20 mM an 10 Natriumazid war und 0,4 % Gelatine enthielt.

Nachweis des monoklonalen Antikörpers BIP 1: Es folgte der Zusatz der entsprechenden Antiglobulin-Reagenzien (anti-Maus IgG vom Kaninchen) verdünnt im oben angegebenen Probenpuffer 1:3.000. Die 15 Inkubationszeit betrug 1 Stunde bei Raumtemperatur, es folgte dreimaliges Waschen im Absättigungspuffer. Anschließend wurden die Nitrozellulosestreifen getrocknet und auf Papier aufgeklebt. Die Menge der gebundenen 125 J-markierten Antikörper wurde dadurch bestimmt, daß die Streifen mit einem Röntgenfilm (Amersham RPN 6) 20 in einer Kodakkassette mit Verstärkerfolie eingelegt wurden. Exposition erfolgte bei -70° C für 76 Stunden. Die Entwicklung wurde mit kommerziell erhältlichen Entwicklern für Röntgenfilme vorgenommen. Die über die radioaktiven Antikörper markierten Proteinbanden wurden durch entsprechende Filmschwärzung sichtbar 25 (Fig. 5A,B).

VIII Subklonierung des 2,8 kb Fragments SacI - KpnI

In der weiteren Folge wurden für die elektrophoretische Iso-30 lierung des Insertionsfragmentes, die den beiden Eco-RI-Schnittstellen zunächstgelegenen Schnittstellen, nämlich SacI und KpnI gewählt. Die Abstände zwischen Insert-(Eco RI-) Ende und den beiden Restriktionsendonukleasen SacI und KpnI betragen auf der KpnI-Seite 1020, auf der SacI-Seite 1060 Basenpaare (siehe 5 Fig. 4).

1) Isolierung eines DNA-Fragmentes aus einem Agarosegel

- a) In zwei Durchgängen wurden auf 1%igen Agarosegelen folgende Verdaue aufgetrennt:
- Je 20 ug recombinante lambda gt11-DNA (plus 2,8 kb Insert) in 20 ul $\rm H_2O$

20 ul 10 x Puffer ("low salt P.": 10 mM Tris, pH 7,5, 10 mM MgCl₂, 100 ug/ml BSA)

60 U KpnI

15 160 ul H₂O

Gesamtvolumen: 200 ul

Die Mischung wurde 3 Stunden bei 37°C inkubiert. Für den unmittelbar anschließenden SacI-Verdau wurde die NaCl-Konzentration durch Zugabe von 2 ul 4 M NaCl in H₂O auf 40 mM eingestellt; dies entspricht annähernd dem für SacI optimalen "Medium Salt Puffer" Mileu. Hierauf wurden 60 U SacI zugegeben und der Verdau weitere 3 Stunden bei 37°C inkubiert.

Die Größe von 750 bp für das cDNA-Insert ergab sich aus der Dif25 ferenz der Länge des tatsächlichen Fragmentes von 2830 Basenpaaren mit der Länge des aus der lambda gt11 Restriktions-Karte
zu berechnenden KpnI-SacI-Abschnittes von 2080 Basenpaaren. Das
erhaltene Fragment wurde nun für die genauere Charakterisierung
der klonierten cDNA in ein geeignetes "Multipurpose-Plasmid",
30 nämlich das Bluescript-Plasmid (Fig. 6) zwecks Sequenzierung von

zirkulärer Doppelstrang- und Einzelstrang-DNA ligiert.

b) Elution des Fragments

Die im UV-Licht aufgrund der Ethidiumbromideinlagerung gut sicht-5 baren DNA-Banden auf der Höhe von 2,8 kb wurden auf DE81 Whatman-Filter, die durch Schlitze den Gelfragmenten auf der Anodenseite vorgeschalten wurden, aufgebracht. Die Filterstücke wurden mit je 2x 300 ul low salt Waschpuffer (0,2 M NaCl, 10 mM Tris, 1 mM EDTA, pH 8,0) gewaschen und dann mit 2 x 300 ul high salt Eluti-10 onspuffer (1 M NaCl, sonst wie Waschpuffer) daraus die DNA eluiert. Nach 2maliger Phenol- und Etherextraktion der wäßrigen Phase mit anschließender Ethanolfällung über Nacht bei -20^OC wurde die DNA pelletiert (15 000 g, 20 Minuten), mit 70%igem Ethanol gewaschen, wieder pelletiert (15 000 g, 10 Minuten) und 15 im Vakuum getrocknet. Die gesamte Menge der eluierten 2,8 kb Fragmente beider Gele wurde in insgesamt 10 ul Wasser gelöst und vereinigt. Ein Aliquot (0,7 ul) wurde zur quantitativen Beurteilung auf ein 1%iges Agarosegel aufgetragen. Die erhaltene Bande von 2,8 kb ließ auf eine Gesamtmenge von 200-300 ng für beide 20 Fragmente bei einer Konzentration von 20-30 ug/ml schließen. Daher wurde die Ligation in Bluescript als Voraussetzung für alle weiteren Charakterisierungsschritte durchgeführt.

2) Vorbereitung des Plasmids für die Ligation

25 a) Die Bluescript-Plasmid-Subvarianten M13 SK⁺ und M13 SK⁻ (Fig. 6) wurden mit KpnI und SacI verdaut.

Je 2 ug/2 ul Plasmid (SK⁺ bzw. SK⁻) wurden mit je 30 U KpnI und SacI (wie unter VIII 1 å beschrieben) verdaut.

b) Ligation in M13 SK⁺ und M13 SK⁻

Die verdaute Plasmid DNA wurde (wie unter VIII 1 b beschrieben) gewaschen, pelletiert, getrocknet und in je 5 ul H₂O gelöst.

Zur Ligation in das Bluescript-Plasmid wurden

- 5 zu je 4,8 ul eluiertem und gereinigtem 2,8 kb-Fragment
 - 5 ul Plasmid (SK bzw. SK)
 - 2 ul dATP (100 mM)
 - 2 ul 10x Ligasepuffer (500 mM Tris, pH 7,4, 100 mM MgCl₂,
 10 mM Spermidin)
- 10 0,5 ul T4 DNA Ligase (5 U/ul)
 - 6 ul H20

pipettiert und der Ligationsansatz 3 Stunden bei Raumtemperatur inkubiert.

- c) Herstellung kompetenter Zellen und Transformation

 Für die Transformation wurde ein für das Bluescript-Plasmid geeigneter E. coli-Stamm, XLI-Blue (recAI, endAI, gyrA96, thi,
 hsdR17 (rk-mk+) supE44, relAI, lambda-, lac-, (F'proAB, lac IqZ
 delM15, TN10)), gewählt, der eine Selektion Insert-tragender
 Bluescript-Plasmide durch das beta-Galaktosidase-blau-weiß-Farbindikatorsystem ermöglicht (siehe IV 8).
- E. coli XLI Blue wurde mit 100 mM CaCl₂ bei 0°C "kompetent" gemacht: 50 ml einer exponentiellen Kultur (XLI Blue in LB-tet (Tetracyclin: 20 mg/l)) wurden bei einer OD von 460 bei 600 nm pelletiert. Das E. coli-Pellet wurde zuerst in 50 ml eiskaltem 100 mM CaCl₂ suspendiert, nach einer weiteren Inkubation (20 Minuten bei 0°) abzentrifugiert und in 5 ml 100 mM CaCl₂ resuspendiert. Nach 4 Stunden bei 0°C wurde die Transformation durchgeführt:
- 30 Je 1/5 der beiden unter VIII 2 b beschriebenen Ligaseansätze

wurde mit 100 ul kompetenter XLI-Blue-Zellen, die anderen 4/5 mit 200 ul kompetenter Zellen bei 0°C eine Stunde inkubiert. Durch inen anschließenden zweiminütigen Hitzeschock der *E. coli*-Bakterien bei 42°C kommt es zu einer Aufnahme der Plasmid-DNA durch 5 die Bakterienwand.

Nach Ausplattieren der Transformationsgemische auf LB-tet-Platten und 18-24 stündiger Inkubation bei 37°C wurden eine Serie weißer Kolonien aus SK⁺ und SK⁻ Transformanten in Vorkultur gebracht. In einer Plasmid-"Mini"-Präparation nach Methode der alkalischen 10 Lyse wurde aus diesen Vorkulturen die Plasmid-DNA isoliert und anschließend durch KpnI/SacI Kontrollverdau das Vorhandensein des 2,8 kb Inserts überprüft. Zwei positive Klone - je eine SK⁺ und eine SK⁻ Variante (2,8 SK⁺ bzw. 2,8 SK⁻) - wurden ausgewählt, um davon eine Plasmid-"Maxi"-Präparation herzustellen.

15

d) Plasmid-"Maxi"-Präparation von 2,8 SK⁺ und 2,8 SK⁻ Die Plasmidpräparation nach Methode der alkalischen Lyse wurde aus 300 ml XLI-Blue-Transformanten beimpftem LB-Medium hergestellt. Eine Trennung der Plasmid-DNA von der RNA wurde durch 20 differentielle Polyethylenglycol (PEG) Fällung mit anschließender Phenolätherextraktion und Isopropanolfällung vorgenommen.

IX. Sequenzierung des 2,8 kb Fragmentes mit Sequenase

- 25 Für die Sequenzierung wurden 2 käuflich erworbene lambda gt11-Primer als Ausgangspunkt der enzymatischen Synthese von Komplementärstrangabschnitten verwendet.
 - 1.) Ein 15 Basen langes Einzelstrangnukleotid mit der Sequenz 5'.... G A C T C C T G G A G C C C G 3',
- yom Hersteller als lambda gt11-Primer bezeichnet, das 12

5

Basen von der EcoRI-Insertionsstelle entfernt auf dem der SacI Schnittstelle zugekehrten lambda gt11-Arm anlagert (Fig. 7)

- 2.) Ein 15 Basen langes Einzelstrangnukleotid mit der Sequenz
- 5'.... G G T A G C C A C C G G C G C 3',
 als lambda gt11 Reverse-Primer bezeichnet, das 7 Basen von
 der Eco RI-Schnittstelle entfernt auf dem der KpnI Schnittstelle zugekehrten lambda gt11-Arm anlagert (Fig. 7).
- Damit war die Möglichkeit gegeben, das Insert von beiden Seiten her jeweils komplementär zu sequenzieren, und dadurch die gesamte Nukleotidsequenz des Fragmentes zu erhalten. Die gereinigte Plasmid-DNA von 2,8 SK⁺ und 2,8 SK⁻ wurde nach Pelletierung, Waschen in 75%igem Ethanol und Repelletierung in 10 ul Wasser gelöst, und ein Aliquot von 1 ul davon zur Mengenbestimmung auf einem Gel aufgetragen. Demnach war die Konzentration der DNA 1-2 ug/ul.

Sequenzierprotokoll:

20 1.) Annealing Reaktion

Annealing-Ansatz: Gesamtvol. 10 ul

2 ul Plasmid-DNA (1-2 ug/ul)

2 ul H20

2 ul Sequenzierpuffer (200 mM Tris, pH 7,5, 100 mM MgCl₂,

25 250 mM NaCl)

1 ul Primer (0,67 pMol/ul)

Die Annealing Mixtur wurde in eine Glaskapillare aufgenommen, die beidendig zugeschmolzen wurde. Diese wurde 5 Minuten im kochenden Wasser behandelt, dann rasch in -70°C kalten Alkohol getaucht, 30 dort 5 Minuten belassen, danach auf 65°C gebracht und dann langsam auf 35°C abgekühlt. Diese Prozedur bewirkt eine Trennung der Doppelsträng und Anlagerung der Primer.

Es wurden 4 Annealing Ansätze hergestellt, je 2 mit Primer und 5 Reverse-Primer.

2) Labelling Reaktion

Für die Labelling Reaktion wurde die "Labelling Stock-Lösung" sowohl für die Primer- als auch für die Reverse -Primer-Sequenzierung 1:2 bzw. 1:10 verdünnt. Die 1:2-und 1:10-Ansätze beziehen sich auf die relative Menge der desoxy (d)Nukleotide im Gemisch. Die 1:10-Verdünnung wurde für kurze Strangstücke zur besseren Auflösung der Anfangssequenzen verwendet, die 1:2-Verdünnung für längere Strangstücke.

15 Labelling Stock-Lösung: 7,5 uM dGTP

7,5 uM dCTP

7,5 uM dTTP

Labelling Ansatz:

Die 4 Annealing Ansätze wurde aus den Kapillaren in Reaktionsge-20 fäße eingebracht.

Zu je 10 ul Annealingmixtur wurden

- 1 ul 0,1 M Dithiothreit (DTT)
- 2 ul dNukleotidverdünnung (je 1:2 und 1:10 für Primer und Reverse-Primer)
 - 0,5 ul 32 P-alpha-dATP (1 mCi/ml)
 - 2 ul Sequenase (1:8 in TE verdünnt)

zugegeben, gut gemischt, und die 4 Ansätze bei Raumtemperatur 5 Minuten inkubiert.

3) Terminationsreaktion

Pro Ansatz wurden 4 Reaktionsröhrchen (A, G, C, T) mit je 2,5 ul "termination mix" (8 uM jedes didesoxy (dd) Nukleotids) auf 37°C gebracht. In diese wurden je 3,5 ul aus der entsprechenden Labelling-Reaktionsansätze pipettiert, was zu einem Einbau der ddNukleotide führt und damit die Strangverlängerung beendet. Die Reaktion wurde nach einer 5 minütigen Inkubation bei 37°C durch Zugabe von je 4 ul einer Stopplösung (98,5% Formamid, 0,05% Bromphenolblau, 0,05% Xylencyanol, 0,5% TE, pH 8) beendet. Die Proben uurden bis zum Auftragen auf das Gel, dem eine 2 minütige Erhitzung der Proben auf 75 bis 85°C zur Strangdenaturierung vorausgeht, bei -20°C aufbewahrt.

4) Das Sequenziergel

15 97,5 ml 6%ige Acrylamid (AA) Stammlösung

2,5 ml 20x TBE Puffer (1 M Tris, pH 7,5, 1 M Borat, 20 mM EDTA)

220 ul Amoniumpersulfat (APDS), 25%ig in H₂0

50 ul Tetramethylethylendiamin (TEMED)

(6%ige AA-Stamm-Lösung:

20 57 g Acrylamid,

3 g Bisacrylamid,

481 g Harnstoff)

Vor dem Gießen des Gels waren die Glasplatten $3x\ H_2O$, $3x\ Alkohol$ gereinigt worden und eine der Platten $2x\ mit\ je\ 5\ ml\ Silanisier-$

25 lösung (2%iges Dichlermehtylsilan in Chloroform) abgerieben worden. Das Gel polymerisierte über Nacht bei Raumtemperatur.

Das Gel wurde 1 Stunde vor Probenauftragung bei 2000 Volt unter Spannung gesetzt, um eine für die DNA-Naturierung notwendige 30 Temperatur von mindestens 50°C zu schaffen. Die Proben wurden 2 Minuten auf 80°C erhitzt, die Geltaschen gut ausgespült, um Harnstoffpolymerisate zu entfernen. Die Ansätze mit der 1:2 verdünnten dNukleotid "Labelling-Mixture" wurden auf je 2 4-bahnigen Durchläufen (AGCT) aufgetrennt. Zwischen diesen Durchläufen lag die Zeitspanne zwischen Auftragen und Auslaufen des Blaumarkers und einer weitere Stunde. Nach weiterem 2maligen Auslaufen des Blaumarkers wurde die 1:10 Verdünnung wie oben auf 4 Bahnen aufgetragen und laufen gelassen, bis der Blaumarker den unteren Rand des Gels erreicht hatte. Pro Tasche wurden 2 ul aufgetragen, die Spannung betrug 1500-2000 Volt. Nach Beendigung der Elektrophorese wurde das Gel auf Whatman DEAE-Papier aufgebracht, bei 80°C im Vakuum getrocknet und ohne Verstärkerfolie exponiert.

5) Analyse der Sequenzdaten

- des Inserts was bereits bezüglich der Länge fast vollständig, da die Überlappung im mittleren Abschnitt des Inserts von beiden Seiten her gelesen werden konnte (Fig. 8). Nach einer Restriktionsanalyse der bereits vorhandenen Sequenzierdaten wurden einige wichtige singuläre 6-Basenschnittstellen ausgewählt, um eine Subklonierung der entsprechenden Fragmente mit anschließender Subsequenzierung vorzunehmen. Dies war notwendig, weil die vorhandene Sequenz noch Unklarheiten aufwies, Widersprüchlichkeiten zwischen komplementären Strangabschnitten zeigte, bzw.

 25 Lücken im Anfangsbereich beider Insertenden. Die ausgewählten Schnittstellen waren:
 - 1.) Bcl I: T GATCA
 - 2.) Bgl II: A G A T C A
 - 30 3.) BamH I: G G A T C C

Diese drei Stellen weisen untereinander die praktische Beziehung auf, daß sie dieselbe mittlere Basenfolge ..GATC.. aufweisen und nach Restriktion einen 4 Basenüberhang bilden. Daher sind mit diesen Enzymen geschnittene Fragmente untereinander ligierbar.

5

6) Verifizierung der vorhandenen Daten

In Kontrollverdauen wurde die Richtigkeit der Sequenz der Bgl II und BamH I Schnittstelle durch Gelelektrophorese (1% Agarose) bestätigt. Sowohl 2,8 SK⁺- als auch 2,8 SK⁻-Fragmente wurden mit den Enzymkombinationen KpnI/Bgl II, Eco RI/Bgl II bzw. BamH I/Eco RI verdaut. Die erhaltenen Fragmente von ca. 1400 bp, 380 bp bzw. 350 bp waren mit den aus der Genkarte von SK bzw. vom 2,8 kb Fragment errechneten Bandenlängen kompatibel. Abweichungen von ±30 Basenpaaren waren aus Gründen der Sequenzunvollständigkeit noch möglich.

Zur Bestätigung der erhaltenen Sequenzierdaten bzw. Korrektur der Unklarheiten wurden nun folgende Versuchsanordnungen durchgeführt:

20

X. Sequenzierung von Subfragmenten des 2,8 kb Fragmentes nach Maxam & Gilbert

1) 32p von Subfragmenten nach Bgl II Verdau

Prinzip: Durch Bgl II Verdau entstehen zwei 5'-überhängende Enden. 5'..A..GATCT..3'. Diese werden von der reversen Transkriptase (RT) als Ausgangspunkt für eine ³²P-alpha-dATP Markierung von 5'nach 3' verwendet. Anschließendes Nachverdauen mit SacI ergibt 2 radioaktiv markierte Fragmente.

- 1.) Ein kurzes Bgl II / SacI-Fragment von ca. 1400 bp
- Ein langes von Bgl II ausgehend, das Restplasmid umfassende Fragment von ca. 4300 bp.
- 5 Bgl II Verdau von 2,8 SK⁺: Ges. vol 200 ul: 10 ug DNA wurden mit high salt Puffer (10 mM Tris, pH 7,5, 10 mM MgCl₂, 100 mM NaCl und 100 ug/ml Rinderserumalbumin) und 60 U Bgl II bei 37^oC über Nacht verdaut. Der Verdau wurde phenolisiert (1/4 vol Phenol/Tris saturiert) 2x mit Ether extrahiert und mit Isopropa-
- 10 nol gefällt. Nach Pelletierung, Waschen der Pellets in 70% igem Ethanol und Repelletierung wurde die DNA in 20 ul $\rm H_2O$ gelöst.

³²P-Markierung der beiden Bgl II Enden: Ges. vol 50 ul

20 ul DNA (1 ug/ul)

5 ul 10x RT Puffer

15 3 ul 32P-alpha-dATP (1mCi/ml)

5 ul dGTP (10 mM)

1 ul BSA (50 mg/ml)

2 ul RT (20 U/ul)

14 ul H₂O

20 Das Gemisch wurde 1 Stunde bei 25°C inkubiert.

Anschließend wurde mit SacI nachverdaut. Dazu wurde der RT-Ansatz auf eine Konzentration von 10 mM Tris und 10 mM MgCl₂ eingestellt und damit SacI-kompatibel gemacht. Der Verdau wurde eine Stunde 25 bei bei 37^oC inkubiert.

Die Elution der beiden Fragmente wurde nach unter VIII 1 beschriebener Vorschrift aus einem Agarosegel durchgeführt. Nach Phenolisierung und 2-maliger Etherextraktion der wäßrigen Phase 30 erfolgte die Aufteilung der beiden Eluate auf je 5 Reaktionsgefäße mit anschließender Ethanolfällung der markierten Fragmente bei -70° C.

2) Sequenzierung nach Maxam & Gilbert

5

a) Sequenzierprotokoll

Die DNA-Fragmente (kleines Fragment: ca. 1400 bp, großes Fragment: ca. 4300 bp) wurden mit 70%igem Ethanol gewaschen und pelletiert (je 5 Pellets/Fragment) und nach Maxam & Gilbert sequenziert. Nach Beendigung des Sequenziervorganges wurden die aus den 5 Ansätzen (G, G+A, C+T, C, A+C) erhaltenen Pellets einzeln nach Cerenkov gemessen und danach in unterschiedlichen Volumina mindestens jedoch 12 ul – Formamid-stop-Puffer gelöst, sodaß jedes Gemisch gleich viel Radioaktivität/ul aufwies. Die fertigen Proben wurden bei -20°C aufbewahrt.

b) Sequenzgele

Durch Auftragen auf Polyacrylamid (PAA)/Harnstoff-Gele mit unterschiedlicher AA-Konzentration (6 %ig bzw. 20 %ig) wurde eine 20 bessere Auflösung in den Anfangssequenzen erreicht.

20 %iges Gel für 60 ml:
20 % AA stock: 197 g AA

1,5 ml 20x TBE Puffer,
3 g BisAA

58,5 ml 20 %ige AA stocksolution
481 g Harnstoff

90 ul 25%iges APDS (Ammoniumperoxodisulfat)40 ul TEMED (N,N,N',N'-Tetramethylethylendiamin)

2 ul pro Bahn jedes Ansatzes wurden 2 Minuten auf 80°C erhitzt und anschließend auf die Gele aufgetragen. Am 6%igen Gel wurden 30 die Proben – kleines und großes Fragment nebeneinander geführt – in 3 fünfbahnigen (G, G+A, C+T, C, C+A) Durchläufen bei 2000 Volt aufgetrennt. Zwischen den Durchläufen lagen beide Male die Zeitspanne bis zum Auslauf des Blaumarkers plus eine Stunde. Am 20 %igen Gel wurde nur jeweils ein fünfbahniger Durchlauf aufge-5 trennt, bis der Blaumarker in der Gelmitte angelangt war.

c) Auswertung der aus der Maxam & Gilbert Sequenzierung erhaltenen Daten

Durch diesen zweiten Sequenzierdurchgang konnten die Lücken an den Insertenden ergänzt und ein großer Teil der Unklarheiten beseitigt werden.

XI. Weitere Subklonierungen als zusätzliche Kontrolle

15 1) Isolierung eines BamHI/HincII-Fragmentes mit Subklonierung und Einzelstransequenzierung durch Sequenase.

Das Ziel war es, die Veränderung der nicht schneidbaren Eco RI-Schnittstelle genau zu beschreiben. Deshalb wurde eine singuläre
HincII-Schnittstelle ausgewählt, die 126 Basen außerhalb dieser
Eco RI-Schnittstelle entfernt auf dem der SacI-Schnittstelle
zugewandten lambda-gtil-Arm liegt.

- a) BamHI/HincII Verdau
- i) von 2,8 SK⁺: 3 ug DNA wurden mit je 15 U BamHI und 25 HincII in high salt Puffer (HS) verdaut,
 - ii) von SK⁺ und SK⁻: je 2 ug SK⁺ bzw. SK⁻ wurden von je 10 U

 BamHI und HincII in HS Puffer verdaut. Die Inkubation erfolgte bei 37^OC über Nacht.

Nach Gelelektrophorese wurde das BamHI/HincII Fragment eluiert (s. unter VIII 1 b). Eine Hälfte des Eluates wurde mit dem SK⁺-Verdau, die andere Hälfte mit dem SK⁻-Verdau vereinigt, und beide DNA-Gemische mit Ethanol gefällt.

5

- b) Nach Pelletierung der beiden DNA Fällungen erfolgten Ligation und Transformation in XLI blue (wie unter VIII 2 b und c beschrieben).
- 2.) Isolierung eines Eco RI/Bgl II-Fragmentes mit Subklonierung
 und Einzelstrangsequenzierung durch Sequenase
 - a.) Eco RI/Bgl II-Verdau
- i) von 2,8 SK⁺: 12 ug 2,8 SK⁺ DNA wurden mit je 60 U Eco und

 Bgl II in HS Puffer verdaut
 - ii) Von SK⁺ und SK⁻: je 2 ug SK⁺ bzw. SK⁻ wurden von 10 U
 BamHI und 10 U Bgl II in HS Puffer verdaut. Die Inkubationen wurden über 3 Stunden bei 37^OC durchgeführt.
- Die zu i) korrespondierenden Verdaue von SK⁺ und SK⁻ wurden mit 20 Eco RI und BamHI durchgeführt (das Bluescriptplasmid besitzt keine Bgl II Schnittstelle am Polylinker). Dabei wurde die Ligierbarkeit der beiden palindromischen Schnittstellen verwertet.
- Nach Gelelektrophorese wurde das Eco RI/Bgl II Fragment eluiert

 25 (wie unter VIII 1 b) und mit den Eco RI/BamHI verdauten SK⁺- und

 SK⁻-Plasmiden (wie unter XI 1 a beschrieben) mit Ethanol gefällt.
 - b.) Ligation und Tansformation erfolgten wie unter VIII 2 b und c beschrieben.

<u>Verifizierung der in XI 1 und XI 2 durchgeführten Transformationen.</u>

Durch Plasmidpreparation nach Methode der alkalischen Lyse wurde aus den Transformanten beider Ligationen die Subfragment-tragen-5 den SK⁺- und SK⁻-Bluescript-Plasmide isoliert.

Kontrollverdaue der Rekombinanten:

10

- 1.) BamHI/HincII zur Bestätigung der BamHI/HincII-Insertion
- 2.) Eco RI/XbaI zur Bestätigung der Eco RI/Bgl II-Insertion (die Bgl II-Stelle war durch Ligierung mit der BamHI-Schnittstelle nicht mehr schneidbar)

Beide Verdaue wurden auf Agarose-Gelesen aufgetrennt. Dadurch konnten Ligation und Transformation beider Subfragmente in SK⁺ bzw. SK⁻ dokumentiert werden. Gleichzeitig konnten die Ausgangsklone für die Einzelstrangsequenzierung nach qualitativen und quantitativen Kriterien ausgewählt werden.

3) Einzelstrangsequenzierung von Bluescript-DNA-Subfragmenten

a) Herstellung von Einzelstrang-DNA durch Helfer-Phagen

Je ein SK⁺ und SK⁻ Subklon mit dem BamHI/HincII- bzw. dem Eco RI/BglII-Fragment wurde in 2,5 ml Vorkultur (LB/amp/tet) über Nacht bei 37^oC vermehrt. Daraus wurden mit je 50 ul wieder 2,5 ml LB beimpft. Nach 30 Minuten bei 37^oC wurden je 10 ul des Bluescript- Helferphagen R408 mit einem Titer von 5,5 x 10(10) plaque forming units/ml zugegeben und die 4 Kulturen 8 Stunden bei 37^oC geschüttelt. Anschließend wurden je 1,2 ml in Reaktionsröhrchen transferiert und 15 Minuten bei 15 000 g zentrifugiert. Die Einzelstrangvarianten der Insert-tragenden Plasmide

Eco RI/BamHI SK⁺ ligiert mit Eco RI/Bgl II-Fragment

30 Eco RI/BamHI SK⁻ ligiert mit Eco RI/Bgl II-Fragment

HincII/BamHI SK⁺ ligiert mit HincII/BamHI-Fragment
HincII/BamHI SK⁻ liegiert mit HincII/BamHI-Fragment
waren nun im überstand und wurden mit 300 ul Polyethylenglycol
(20%igem PEG 6000 in 3,5 M Ammonacetat) gefällt. Nach 15 Minuten
bei Raumtemperatur erfolgte Pelletierung und Lösen der Einzelstrang DNA in 300 ul TE Puffer. Nach Phenol- und 2maliger Etherextraktion der wäßrigen Phase erfolgte die Ethanolfällung unter
Zusatz von 50 vol% 7,5 M Ammonacetat bei -70°C.

- Als Primer für das Einzelstrangsequenzieren mit Sequenase wurden 2 k\u00e4ufliche Oligonukleotide verwendet, die Abschnitten des Bluescript-LacZ Gens zu beiden Seiten des Polylinkers entsprechen.
- 1.) T3-Primer: ein 17 Basen langes Oligonukleotid mit der Sequenz

 5'.....A T T A A C C C T C A C T A A A G 3'

 auf der SacI-Seite des SK LacZ-Genes dem Polylinker vorgeschaltet, für die Primingreaktion mit den SK Rekombinanten

 (Fig. 9).
- 20 2.) T7-Primer: ein 17 Basen langes Oligonukleotid mit der Sequenz
 5'.... A A T A C G A C T C A C T A T A G3'
 auf der KpnI-Seite dem Polylinker vorgelagert, für die
 Primingreaktion mit den SK⁺-Rekombinanten (Fig. 9).
- 25 c) Sequenzierprotokoll

Die Einzelstrang DNA wurden nach der PEG-Behandlung mit 70%igem Ethanol gewaschen, pelletiert und in 10 ul H₂O gelöst. Nach Gelkontrolle von Aliquoten (1 ul) wurden je 7,5 ul DNA mit etwa 400-600 ng/Ansatz in die Annealingreaktion eingesetzt. Die dNukleotidverdünnung für die Labellingreaktion wurde mit 1,5 (dNukleo-

tid-Stammlösung in H₂0) angesetzt, die Markierung erfolgte mit ³²P-alpha-dATP. Alle weiteren Schritte waren identisch mit den bereits in der ersten Sequenasesequenzierung beschriebenen. Die Terminationsgemische wurden in je 2 vierbahnigen (ACGT) Durch-5 läufen, zwischen denen jeweils die Zeitspanne für das zweimalige Auslaufen des Blaumarkers lag, aufgetrennt. Es wurde ein 6 %iges Gel verwendet.

d) Auswertung der nach diesem dritten Sequenzierdurchgang erhal-10 tenen Daten.

Die durch die Einzelstrang-Sequenzierung durch Sequenase nunmehr vollständige dreifach kontrollierte Nukleotidsequenz des Hauptallergens der Birke $Bet\ v$ I ist Fig. 10 zu entnehmen.

15

Die Länge des cDNA Inserts beträgt 727 Basen (Fig. 10).

Die Basen 1-11, d.h. die Basen bis zur Schnittstelle der (T-deletierten) Eco RI-Stelle an den Positionen 11-15, und die Basen 739-744, d.h. die Basen von der Schnittstelle der (intakten) Eco RI-Stelle bis zum Sequenzende, stammen vom Phagen lambda gt11.

1) Der kodierende Abschnitt

Die für Bet v I kodierende Sequenz ist in Fig. 10 durch Beginn

25 und Ende der zur Nukleotidsequenz parallel laufenden Aminosäuresequenz gekennzeichnet. Das kodierte Protein weist ein errechnetes MG von 17.570 auf. Die Sequenz beginnt mit dem für die
Aminosäure (AS) Methionin kodierenden Basentriplett ATG (Position
65-67) und endet mit dem Basentriplett TAA (Position 545-547).

30 Diese beiden Tripletts sind durch den genetischen Code als An-

fangs- und Endcodons definiert. Von ATG bis TAA ist der Leserahmen offen.

Die aus dieser Nukleotidsequenz erhaltene Proteinsequenz stimmt 5 überein mit der AS-Sequenz des Proteins $Bet\ v$ I, das bis zur AS 35 vom N-Terminus sequenziert wurde.

Die Basentripletts von Position 311 bis Position 319 kodieren für die AS: Asn-Tyr-Ser. Es handelt sich bei diesem AS-Triplett um 10 eine potentielle Glykosylierungsstelle.

Die DNA-Sequenz von $Bet\ v\ I$ zeigt hohe Homologie mit einem Krankheitsresistenz hervorrufenden Gen der Erbse, wie dies bereits in der Einleitung erörtert wurde.

15

- 2) Nicht-kodierende Abschnitte
- a) Der nicht-kodierende Abschnitt von Base 12 bis Base 64
 Die Veränderung der Eco RI-Stelle an Position 11 wurde durch eine
 20 Deletion eines Thymidin hervorgerufen.

Bei den unmittelbar dem Startcodon vorangehenden Basen: GCC ATC ATG handelt es sich um eine in der Literatur beschriebene Signalsequenz, wobei das in minus-3-Position stehende A konstant ist, die anderen Basen aber differieren können (Lutcke et al., EMBO J. 25 6, 43-48, 1987).

- b) Der nicht-kodierende Abschnitt von Base 548 bis 744
 Das Ende der cDNA ist durch eine poly-Adenylsequenz von 29 A charakterisiert.
- 30 Die Basensequenz von Position 693-698 AAT AAA ist als eine für

die Polyadenylierung wesentliche Konsensus-Signalsequenz in der Literatur beschrieben (M. Birnstiel et al., Cell 41, 349, 19..). Aus obigen Daten geht hervor:

Es wurde die gesamte mRNA über cDNA kloniert. Der Leserahmen ist 5 offen. Es handelt sich bei oben angeführter Sequenz um das vollständige Gen des Proteins $Bet\ v\ I.$

Zusammenfassende Legenden zu den beiliegenden Figuren

<u>Fig. 1</u>. RNA-Charakterisierung auf 6% Polyacrylamid - 50% Harnstoffgel. M: Marker. 1-5: unabhāngige RNA Isolationen aus mānnlichen Infloreszenzen.

5

- <u>Fig. 2.</u> Detektion positiver Insert-tragender Klone mittels IgE-Antikörpern aus Allergikerseren.
- 1) 1. Detektionsschritt: 2 positive Klone (Pfeil) weitergezogen
 - 2) Reklonierung der positiven Klone

10

<u>Fig. 3.</u> Restriktionskarte des Phagen lambda gt11. Pfeil (mit Stern) markiert die Insertionsstelle für die cDNA.

15

Fig. 4 A.

- lambda gt11 DNA mit Insert (KpnI/SacI-verdaut): 2,8 kbp KpnI/SacI-Fragment (Karo).
- 2) lambda gt11 DNA ohne Insert (KpnI/SacI-verdaut): 2,08 kbp
 20 KpnI/SacI-Fragment (Karo).
 - 3) lambda gt11 DNA mit Insert (SacI/Eco RI-verdaut): 1,06 kbp SacI/Eco RI-Fragment (Doppelkaro).
 - 4) lambda gt11 DNA ohne Insert (SacI/Eco RI-verdaut): 1,8 kbp SacI/Eco RI-Fragment (Doppelkaro).
- 25 5) lambda Wildtyp-DNA PstI verdaut.

WO 90/04025 42 PCT/AT89/00058

Fig. 4 B. Ausschnitt aus dem lambda gt11 Genom mit dem cDNA-Insert, den beiden Eco RI-Schnittstellen (die der SacI-Stelle näh r liegende ist deletiert) und den flankierenden KpnI- und SacI-Schnittstellen. Der Anteil des lac Z-Gens ist durch Punkte unterlegt.

Fig. 5. Western-/Immunoblot

15

- A) Immunoblot mit Allergikerserum; Detektion mit 125 J-anti IgE.
 - 1) Proteinextrakt aus E. coli Y 1089
- 2) Proteinextrakt aus *E. coli* Y 1089 infiziert mit lambda gt11 ohne Insert
 - 3) Proteinextrakt aus *E. coli* Y 1089 infiziert mit lambda gt11
 Insert-tragend (Klon HB6)
 - 4) Proteinextrakt aus *E. coli* Y 1089 infiziert mit lambda gt11
 Insert-tragend (Klon HB8)
 - 5) Birkenpollenextrakt BP VIII D
 - B) Immunoblot mit monoklonalem Antikörper Bip 1; Detektion mit anti-Maus IgG (Kaninchen) und ¹²⁵J-anti-Kaninchen Ig.
- 1) Proteinextrakt aus E. coli Y 1089
 - 2) Proteinextrakt aus *E. coli* Y 1089 infiziert mit lambda gt11 ohne Insert
 - 3) Proteinextrakt aus *E. coli* Y 1089 infiziert mit lambda gt11
 Insert-tragend (Klon HB6)
- 25 4) Proteinextrakt aus *E. coli* Y 1089 infiziert mit lambda gt11
 Insert-tragend (Klon HB8)
 - 5) Birkenpollenextrakt BP VIII D

Fig. 6. Restriktionskarte des Plasmides pBluescript SK(+/-).

Fig. 7. Ausschnitt aus dem 2,8 kb-Fragment zur Darstellung des cDNA-Inserts mit lambda gt11-Sequenzier-Primern; die Pfeile 5 weisen in Syntheserichtung.

<u>Fig. 8.</u> Autoradiographie des Sequenziergels nach der ersten Sequenzierung des cDNA-Inserts mit Hilfe der lambda-gt11-Primer und Sequenase; radioaktives Isotop: ³²P.

10

Fig. 9. Ausschnitt aus dem lacZ-Gen des Bluescriptplasmids. Dargestellt ist der Bereich vom T7-Promotor bis zum T3-Promotor. Dazwischen liegt der Polylinker. Anfangs und Ende der beiden Primer sind durch Pfeile angedeutet.

15

Fig. 10. Darstellung der endgültigen Sequenz des cDNA-Inserts.

20

25

30

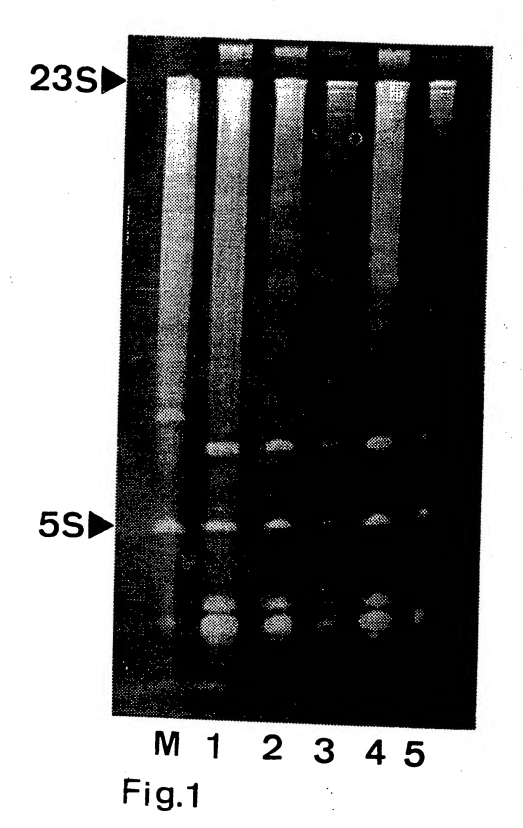
Patentansprüche:

- 1. Verfahren zum Screenen einer Expressions-cDNA-Klonbank zur Auffindung von Polynukleotiden, die in ihrem offenen Leserahmen für Proteine kodieren, deren biologische Aktivität als Allergene den in der Natur vorkommenden Pflanzenallergenen entsprechen, dadurch gekennzeichnet, daß die in der Expressions-cDNA-Klonbank exprimierten Proteine mittels aus Allergikerseren stammender IgE-Antikörper identifiziert werden.
- 2. Abwandlung des Verfahrens nach Anspruch 1,
 10 dadurch gekennzeichnet, daß die exprimierten Proteine
 mittels poly- oder monoklonaler Antikörper identifiziert
 werden.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die biologische allergene Aktivität des Proteins durch aus Allergikerseren stammende IgE-Antikörper nachgewiesen wird.
 - 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Protein als Allergen durch die biologische allergene Aktivität des Proteins durch monoklonale Antikörper, z.B. Bip 1, Bip 4, identifiziert wird.
 - 5. Verfahren zur Herstellung eines im Verfahren nach Anspruch 1 oder 2 einsetzbaren Reaktanten, dadurch gekennzeichnet, daβ das für das identifizierte Protein kodierende Polynukleotid in lambda-gt11-Phagen inseriert wird.
 - 6. Verfahren zur Herstellung eines im Verfahren nach Anspruch 1 oder 2 einsetzbaren Reaktanten, dadurch gekennzeichnet, daß das für das identifizierte Protein kodierende Polynukleotid in das Plasmid "Bluescript SK (+/-)" inseriert wird.

15

20

- 7. Verfahren nach Anspruch 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß der erzeugte Vektor in einem einzelligen Mikroorganismus, insbesondere E.coli, zur Expression gebracht wird.
- 8. Polynukleotid, das nach dem Verfahren nach Anspruch 1 oder 2 gescreent wurde, dadurch gekennzeichnet, daβ es für die durch die Sequenz festgelegten allergen wirksamen Epitope des Proteins kodiert, wobei es den in Fig. 10 wiedergegebenen Aufbau aufweist.
- 9. Polynukleotid nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daβ es die in Fig. 10 wiedergegebene Sequenz oder Teilsequenzen daraus aufweist.
 - 10. Polynukleotid nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß es eine der mit der Sequenz gemäß Fig. 10 unter stringenten Bedingungen hybridisierende Sequenz aufweist und für das nach dem Verfahren gemäß Anspruch 1 identifizierte Protein kodiert.
 - 11. Polynukleotid nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß es eine durch Degeneration der Sequenz gemöß Fig. 10 abgeleitete Sequenz aufweist und für das nach dem Verfahren gemöß Anspruch 1 identifizierte Protein kodiert.
 - 12. Verfahren zur Behandlung von Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, da $\boldsymbol{\beta}$
- 25 a) eine DNA-Sequenz, wie sie in Fig. 10 wiedergegeben ist, oder
 - b) eine mit dieser Sequenz unter stringenten Bedingungen hybridisierende und für ein in Fig. 10 wiedergegebenes Protein codierende Sequenz, oder
- c) eine durch Degeneration der Sequenz gemäß Fig. 10 abgeleitete Sequenz in das Genom der Pflanze zur Expression eines unter Stressbedingungen bzw. bei Kontakt mit Pflanzenpathogenen Resistenz bewirkenden Proteins eingeführt wird.



ERSATZBLATT

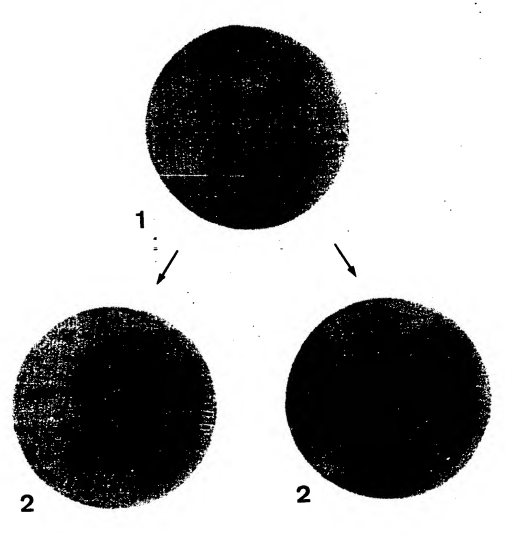
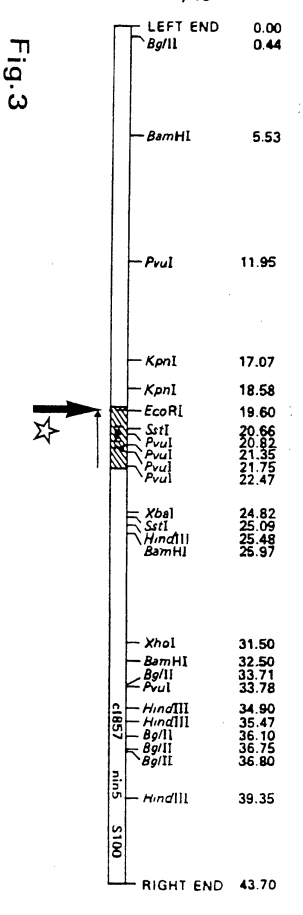
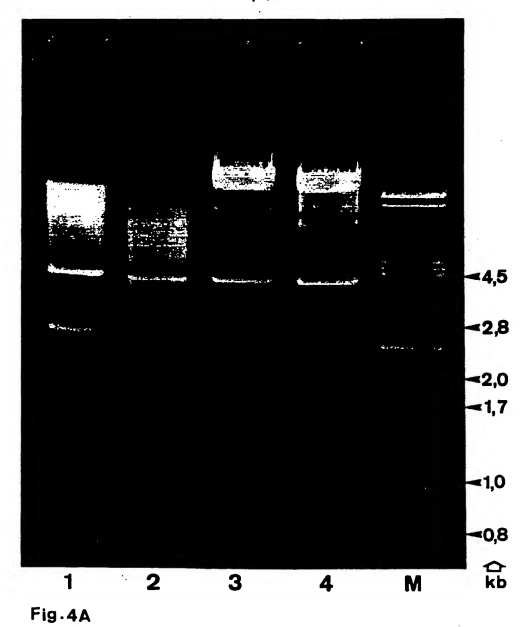


Fig.2



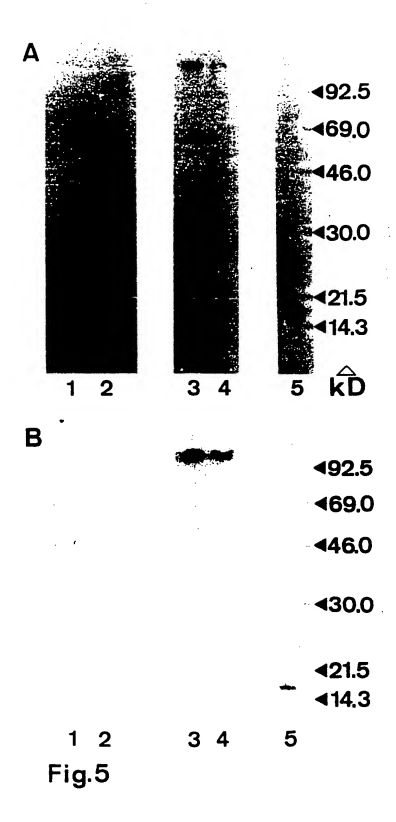
ERSATZBLATT



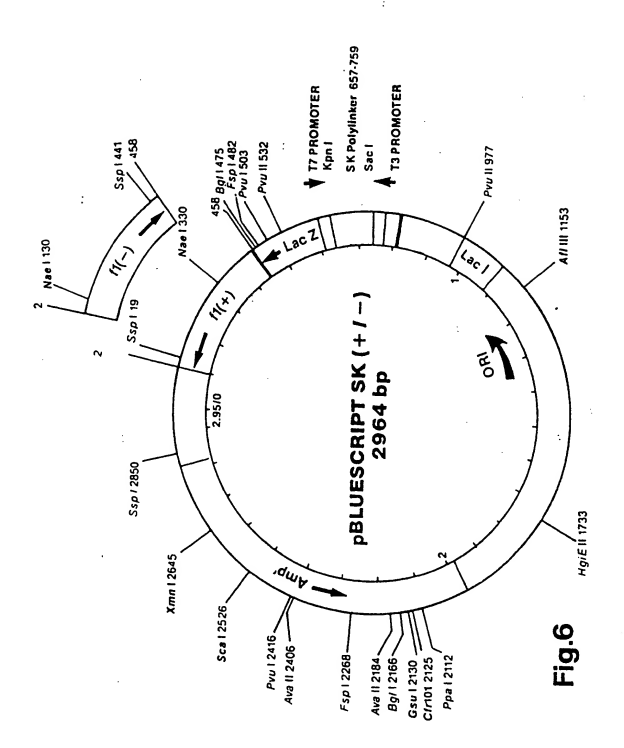
Kpnl	EcoRI △EcoRI	SacI
y 1020 bp	727bp Y	1060bp Y
	cDNA · · insert	lacZ

Fig.4B

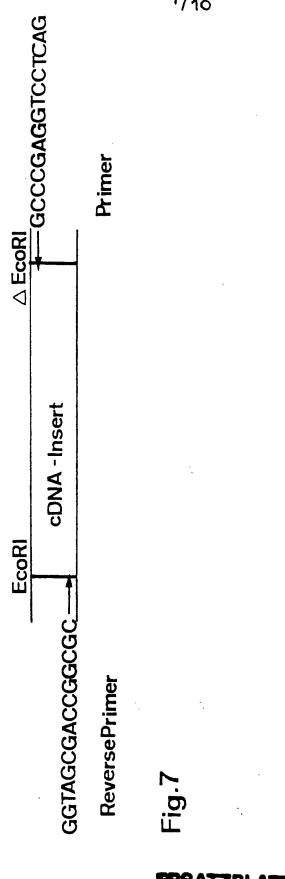
ERSATZBLATT



ERSATZBLATT



ERSATZBLATT



ERSATZBLATT

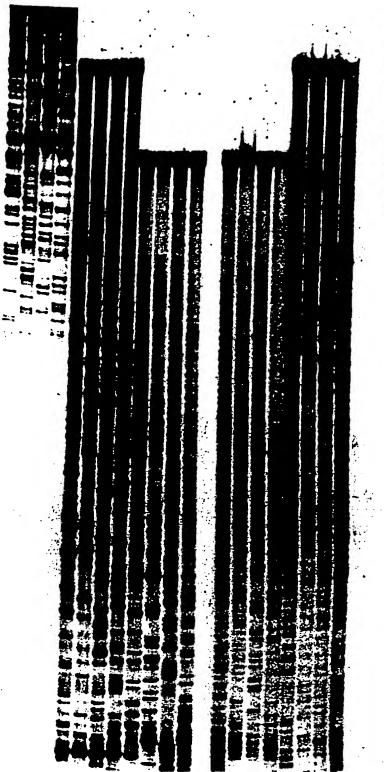
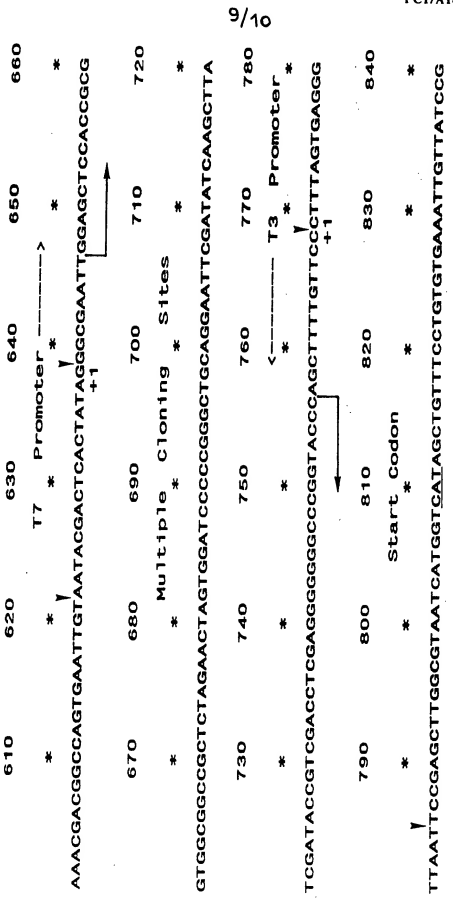


Fig. 8



wo	90/04	1025						•	10/1	0				PCT	/AT89	/0005
1	tato	3000			~~~								64			
65	Lacc	ggcgt	Idai	CCT	GTTC	TAATI	CCAT	TTATO	ACAT	CCAAT	TAAAA	ATCT	CTCAG	GCCA1	c	
AI		T GT	TT :	TTC Phe	AAT Asi	TAC	GAA r <i>G</i> l:	ACT	GAG	ACC Th	ACC Thr	TCT Ser	GTT Val	ATC	CCA Pro	112 GCA Ala 16
GC: A1 17	r cg	A CI	G :	TTC Phe	AAG Lys	GCC Ala	TTT Phe	ATC	CTT Lei	GAT Asp	GGC Gly	GAT Asp	AAT Asn	CTC Leu	TTT Phe	160 CCA Pro 32
161 AAC <i>Ly</i> 33	GT	r GC 1 Al	A C	, ro CC	CAA Gln	GCC Ala	ATT Ile	AGC Ser	AGT Ser	GTT Val	GAA Glu	AAC Asn	ATT Ile	GAA Glu	GGA Gly	208 AAT Asn 48
GGA Gly 49	GGG Gly	CC:	r G	GA ly	ACC Thr	ATT Ile	AAG Lys	AAG Lys	ATC Ile	AGC Ser	TTT Phe	CCC Pro	GAA Glu	GGC Gly	TTC Phe	256 CCT Pro 64
257 TTC Phe 65		TAC Tyr	G V	TG al	AAG Lys	GAC Asp	AGA Arg	GTT Val	GAT Asp	GAG Glu	GTG Val	GAC Asp	CAC His	ACA Thr	AAC Asn	304 TTC Phe 80
305 AAA Lys 81	TAC Tyr		T)	AC :	AGC Ser	GTG Val	ATC Ile	GAG Glu	GGC	GGT Gly	CCC Pro	ATA Ile	GGC Gly	GAC Asp	ACA Thr	352 TTG Leu 96
353 GAG Glu 97	AAG Lys	ATC Ile		C 1	AAC Asn	GAG Glu	ATA Ile	AAG Lys	ATA Ile	GTG Val	GCA Ala	ACC Thr	CCT Pro	GAT Asp	GGA Gly	400 GGA Gly 112
401 TCC Ser 113	ATC Ile	TTG Leu	AA Ly	G A	ATC Lle	AGC Ser	AAC Asn	AAG Lys	TAC Tyr		ACC Thr		GGT Gly	GAC Asp	His	448 GAG Glu 128
449 GTG Val 129	AAG Lys	GCA Ala	GA G1	G C u G	AG In	GTT Val	AAG Lys	GCA Ala	AGT Ser	aaa Lys	GAA Glu	ATG Met	GGC Gly	GAG Glu	ACA Thr	
497 TTG Leu 145	AGG Arg	GCC Ala	GT: Va	r G l G	AG :	AGC :	TAC Tyr	CTC Leu	TTG Leu	GCA Ala	CAC His	TCC Ser	GAT Asp	GCC Ala	TAC Tyr	544 AAC Asn
545 TAA End	TTAA'	TTAA(CTTG	TGT	CGTC	TCGAA	CATG	TCCCI	GATC	AATAA	TGGGT	TGCA(607 STGTT	CATG	;	160
608 STGT1	ماململم	೧ ೧೧ ಞ(א מיחיר מיחיר	. Tr N N	1001								671			
572											TGCTA				•	
736	744 ttcc	1 GGG	- CAA	11.GA	LAAT	'AAAT	GTTCI	TATTA	LAAAA	AAAA	ААААА	XAAA	AAAA	AAAA		

Fig.10

		INTERNATIONAL	SEARCH REPORT		
I. CLASSIFICATION OF SUB-15CT AND International Application No. PCT/AT 89/00058					
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC C 12 N 15/00, G 01 N 33/68, G 01 N 33/577, A 01 N 65/00, Int.Cl.: A 01 H 1/00					
Int.	C 12 N 15 C1: A 01 H 1/	/00, G 01 N 33/68,	lational Classification and IPC, G 01 N 33/577, A 01 N	65/00,	
		Minimum Docum	nentation Searched 7		
Classifica	tion System		Classification Symbols		
	5				
Int.C	1.: C 12 !	N, G 01 N		•	
	t	Documentation Searched other the Extent that such Document	r than Minimum Documentation to are included in the Fields Searched *		
W 200					
Category •	UMENTS CONSIDERE	TO BE RELEVANT			
	I .		propriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13	
X	al.: "Molecul	ar cloning of Ken	l Immunology, vol. 81, US), T.W. Hatton et tucky bluegrass (KBG) : 58, page 183, see	1-5,7	
	are miore at f			·	
А	A Int. Arch. Allergy Appl. Immunol., vol. 87, No: 1, 1988, Karger AG (Basel, DE), H. Breiteneder et al.: "Isolation and characterization of messenger RNA from male inflorescences."				
	(Betula Verrus	cosa)", pages 19-2	of the white birch 24, see the whole		
A	"Isolation and the major alle	immuno-chemical	Immunology, vol. 72, US), H. Ipsen et al.: characterization of len (Betula verrucosa)"	1-11	
		nee die whote at	ricie		
ፐ	birch pollen a	et al.: "The gen Llergen Betvl is	, July 1989, IRL Press, e coding for the major highly homologous to a		
	ter emerge If	aratance response	gene", pages 1935-1938		
*Special estepones of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance. "I" later document published after the international filling date or promity date and not in conflict with the application but					
"L" doc	"E" earlier socument but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to exhibit a doubt on priority claim(s) or which is cited to exhibit a considered to				
"O" doci	iment referring to an oral or means	disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance cannot be considered to involve a document is combined with one of ments, such combination being of in the ert.	n invantive step when the or more other such docu- pvious to a person skilled	
IV. CERTIFICATION					
B September 1989 (08.09.89) Date of Mailing of this international Search Date of Mailing of this international Search Report 11 October 1989 (13.10.90)					
International Searching Authority Signature of Authorized Officer					
m PCT/IS/	an Patent Offic	ce	·		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/AT 89/00058

		The mationales Aktenzeichen ICI/A			
1. KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Klassifikationssymbolen sind alle anzugenen					
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC int CI 5: C 12 N 15/00, G 01 N 33/68, G 01 N 33/577, A 01 N 65/00, A 01 H 1/00					
II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE					
Winesidii		Mindestprüfstoff ⁷			
	rationssystem	Klassifikationssymbole			
Int. Ci	C 12 N, G 01 N				
l	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff	gehörende Veröffentlichungen, soweit diese en Sachgebiete fallen ⁸			
	·	en Sachgebiete fallen			
	CHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹				
Art*	Kennzeichnung der Veröffentlichung ¹¹ ,soweit erforderlich	th unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Ansoruch Nr. 13		
x	Journal of Allergy and Clini Band 81, Nr. 1, Januar 1 T.W. Hatton et al.: "Mol Kentucky bluegrass (KBG) Zusammenfassung Nr. 58, den ganzen Artikel	1988 (St Louis, US), Lecular cloning of Pollen allergens"	1-5,7		
A Int. Arch. Allergy Appl. Immunol., Band 87, Nr. 1, 1988, Karger AG (Basel, DE), H. Breiteneder et al.: "Isolation and characterization of messenger RNA from male inflorescences and pollen of the white birch (Betula Verrucosa)", Seiten 19-24, siehe den ganzen Artikel					
A	Journal of Allergy and Clini Band 72, Nr. 2, August 1 H. Ipsen et al.: "Isolat chemical characterizatio	983 (St Louis, US),	1-11		
* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als bezunders bedeutsam anzusehen ist meldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips					
zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genernten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beenspruchte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die heanspruchten "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beenspruchten "X" Veröffentlichung von besondere					
"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht einer oder mehreren anderen Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für					
tum, aber nach dem beenspruchten Prioritatsdatum veröffent- licht worden ist W. BESCHEINIGUNG Werden ist W. BESCHEINIGUNG					
	des Abschlusses der internationalen Recherche	1 Absorbed as a decision of the second of th			
8.	The state of the s				
Internationale Recherchenbehorde Unterschrift des bevollmachtigten Bediensteten					
	Europäisches Patentamt		K WILLIS		

	HLAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	
Art . !	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßeeblichen Teile	Betr. Ansorich Nr.
T	allergen of birch pollen (Betula verrucosa)", Seiten 150-159, siehe den ganzen Artikel The EMBO Journal, Band 8, Nr. 7, Juli 1989, IRL Press, H. Breiteneder et al.: "The gene coding for the major birch pollen allergen Betvl, is highly homologous to a pea disease resistance response gene", Seiten 1935-1935	8,
	siehe den ganzen Artikel	
ļ		
	·	
	·	
		·
	· •	
-		
1		
	·	
į		1
ļ		
1		
		·
İ		
		1